

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

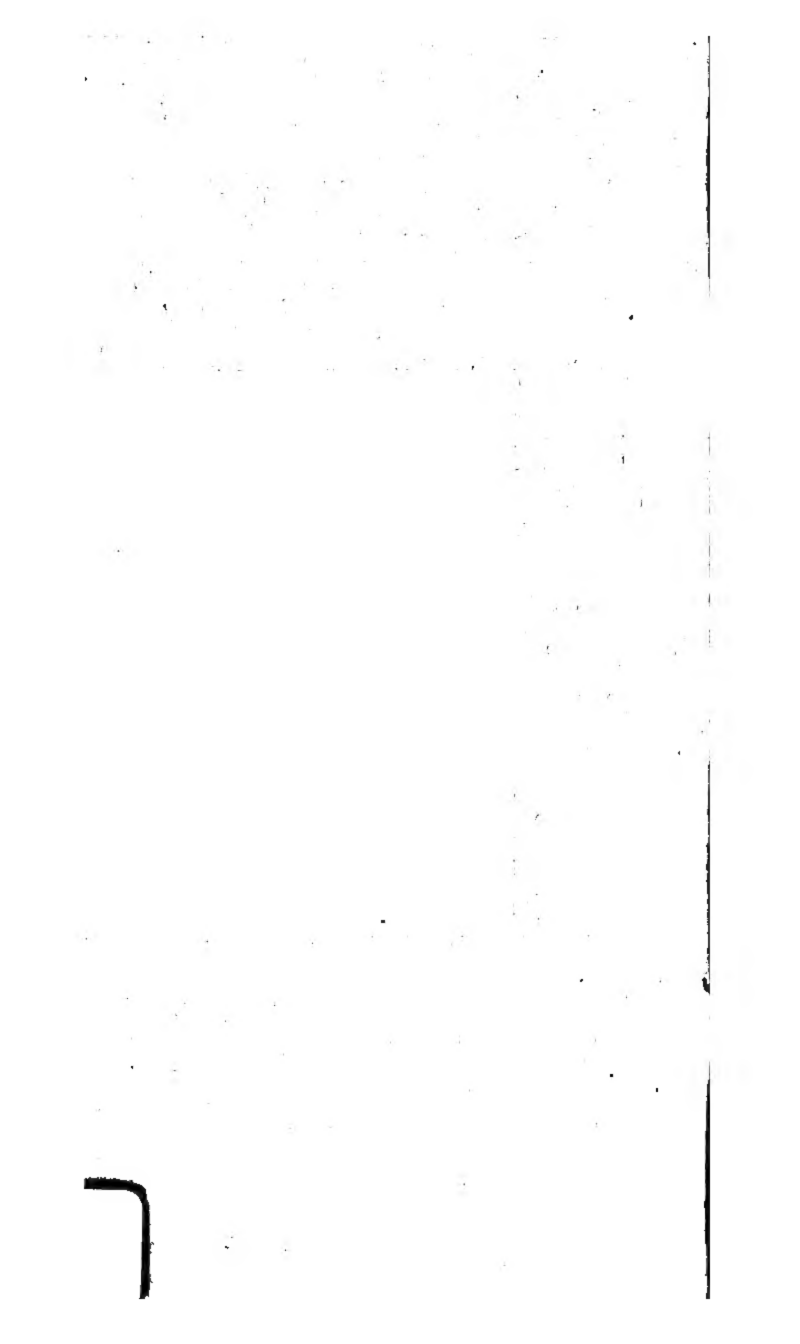
Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com



Chem W QI 1 A64

,

.

•

.

•

ř 1 . • • . • . • . • , . · -

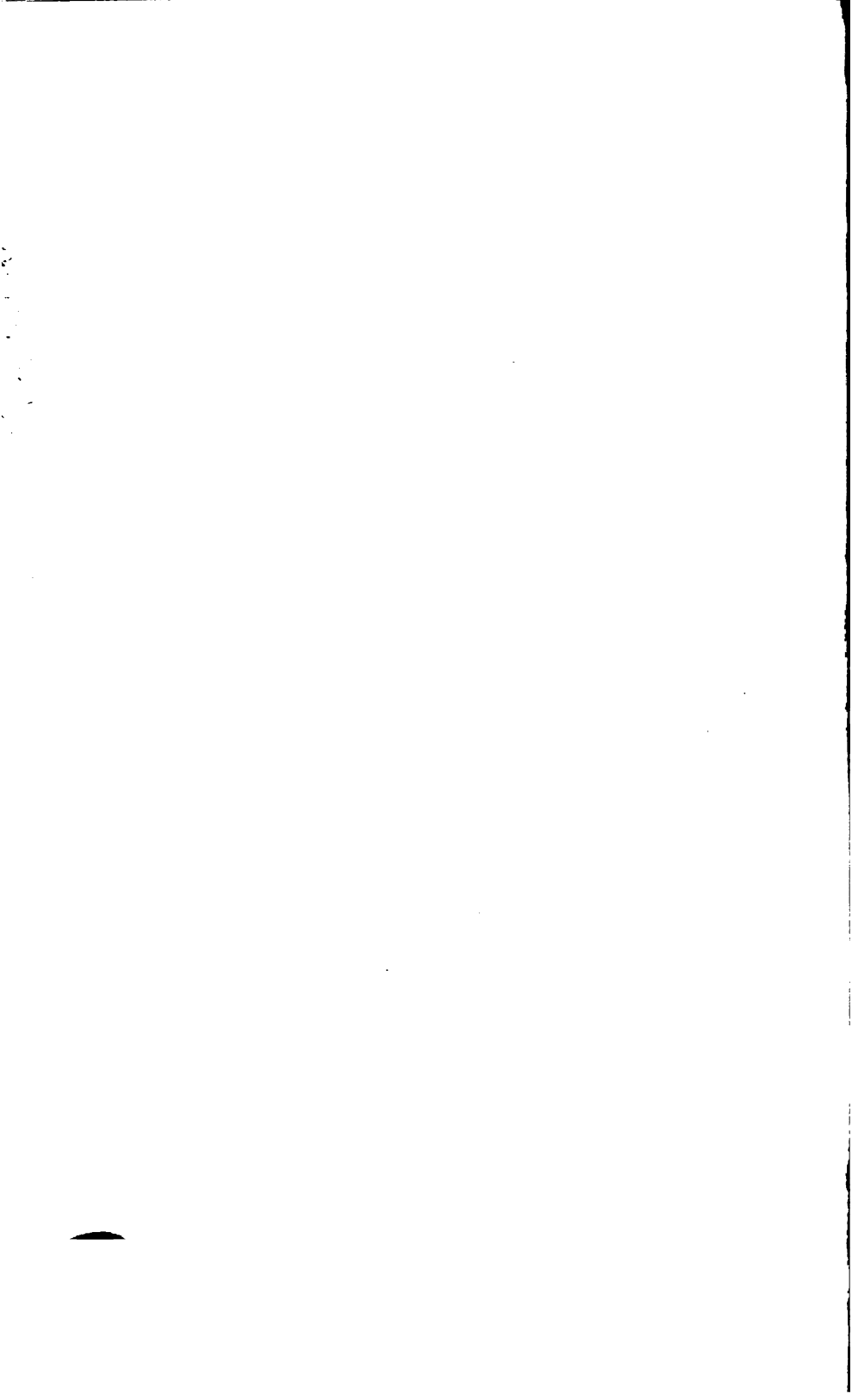
• • • •

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

HUITIÈME SÉRIE. 1908.



ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE,

PAR MM.

MASCART ET HALLER.

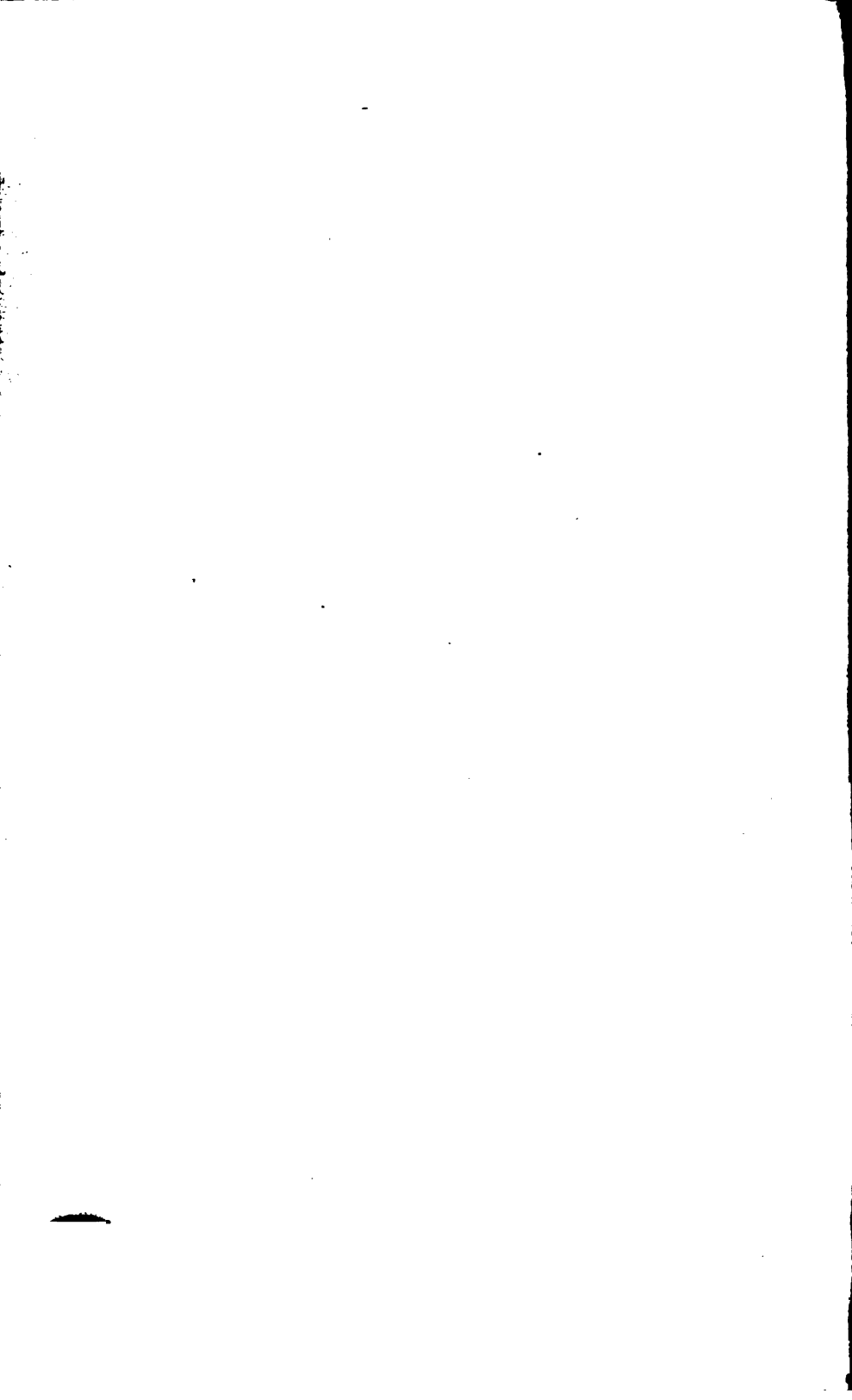
HUITIÈME SÉRIE. — TOME XIV.

PARIS,

MASSON ET CIE, ÉDITEURS, LIBRAIRES DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE, Boulevard Saint-Germain, 120 (en face de l'École de Médecine).

> IMPRIMERIE GAUTHIER-VILLARS, Quai des Grands-Augustins, 55.

> > 1908



ANNALES

D E

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS FORMANT DES SYSTÈMES MONOVARIANTS;

PAR M. CAMILLE MATIGNON.

Systèmes monovariants constitués par gaz et solides.

Dans ses Recherches expérimentales et théoriques sur les équilibres chimiques (1), M. Le Chatelier a rapproché les transformations physico-chimiques des phénomènes mécaniques, généralisant ainsi l'idée fondamentale de Sainte-Claire Deville: l'assimilation des phénomènes chimiques aux phénomènes physiques. Guidé par cette analogie, il a été ainsi conduit à introduire la notion de facteur d'équilibre, à énoncer les lois générales du déplacement de l'équilibre et à condenser dans son important travail une foule d'idées nouvelles sur les équilibres, idées applicables en fait à un grand nombre de réactions chimiques qui sont la plupart théoriquement réversibles.

Dans le Chapitre relatif aux tensions de dissociation, M. Le Chatelier s'exprime ainsi (2):

« La formule approchée de l'équilibre pour des dissocia-

⁽¹⁾ Paris, Dunod, 1888, et Annales des Mines, 8° série, t. XIII, 1888, p. 157-382.

⁽²⁾ *Ibid.*, p. 193.

tions du type carbonate de chaux est

$$0,002\log_n P - \frac{Q}{T} = K$$

(P est la pression de dissociation évaluée en kilogrammes par mètre carré, à la température absolue T; Q la chaleur exprimée en grandes calories, absorbée par la mise en liberté de 1 molécule-gramme à l'état gazeux et K une constante). On déduit des courbes de tensions de dissociation les valeurs suivantes de K:

	$rac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}}$.	
Corps dissociés.	T	К.
Pd ² H	0,0230	0,0415
CO ³ Ca	0,0234	0,0419
IrO ²	0,0243	0,0428
C^6 Az ⁶ , Ca (OH) ² , Zn Cl ² 6 Az H ³	0,0278	0,0463
Ca I ² 6 Az H ³	0,0287	0,0472
A g Cl 3 Az H ²	0,0291	0,0476

On voit qu'ici, comme dans le cas de la vaporisation, les valeurs de K varient peu, quoique notablement plus. Mais il est impossible de décider si ces variations sont réelles ou résultent seulement des erreurs de mesures toujours très grandes dans ces expériences. Les trois premiers corps Pd²H, CO³Ca et IrO² sont les seuls pour lesquels les courbes de tension de dissociation soient déterminées avec une précision relative; les variations de la constante sont relativement faibles, elles n'atteignent pas 2 pour 100 en plus ou en moins de la valeur moyenne 0,0421. Les causes d'erreurs que comportent les expériences sur les corps que j'ai laissés de côté sont les suivantes.

Le paracyanogène, qui a été étudié par MM. Troost et Hauteseuille, donne, d'après ces savants, des tensions trop saibles aux basses températures à cause de la lenteur de la transformation et beaucoup trop sortes aux températures élevées à cause de la décomposition du cyanogène avec mise en liberté d'azote.

L'hydrate de chaux se prêterait à des expériences assez précises si l'on réussissait à éviter d'une façon complète la condensation de l'eau dans le manomètre, mais je n'ai pu y arriver.

Les chlorures ammoniacaux ont été étudiés par M. Is bert à une époque à laquelle on ne soupçonnait pas enc la lenteur extrême avec laquelle les tensions de dissotion s'établissent. Ces expériences, qui ont eu une portance considérable en donnant la démonstrat définitive de la loi des tensions fixes de dissociation, cen général, été conduites trop rapidement pour don avec certitude la valeur absolue de cette tension de disciation. J'ai essayé de reprendre quelques-unes de expériences en maintenant très longtemps les températe stationnaires; j'ai obtenu des résultats voisins de cent M. Isambert, mais présentant des irrégularités que je pu arriver à faire disparaître; aussi ai-je abandonné cétude.

La valeur moyenne de la constante des tensions de sociation, 0,0421, diffère peu de celle des tensions de peur 0,0406. Il en résulte que les courbes relatives à deux phénomènes sont sensiblement parallèles entre et Le fait avait déjà été signalé par M. Isambert, qui arrapproché les courbes de ces chlorures ammoniacaux celle de la vapeur d'eau. Il résulte, en outre, de cette é lité des constantes l'égalité des chaleurs latentes de varisation et de dissociation des corps qui, à la même tem rature, ont les mêmes tensions de vapeur et de dissociati

Enfin cette loi est d'accord avec ce fait bien connu c la stabilité d'un corps est d'autant plus grande que chaleur de formation est plus élevée. Si elle était rige reusement exacte, il en résulterait que les températu absolues de dissociation seraient rigoureusement prop tionnelles aux chaleurs latentes de dissociation. En cette proportionnalité n'est qu'approchée. Quelque approximative que soit la loi, elle est néanmoins susceptible d'applications importantes et peut conduire à la prévision d'un certain nombre de faits intéressants. Les composés métalliques pouvant se dissocier d'une façon analogue au carbonate de chaux sont extrêmement nombreux; je citerai les oxydes, carbonates, sulfates, azotates. La chaleur de formation de tous ces corps est connue; on peut donc en déduire leur température approximative de dissociation et, par suite, les conditions de formation et de destruction de ces composés. »

M. Le Chatelier a appliqué ensuite cette méthode d'investigation à l'oxyde d'argent; il a pu, en opérant sous pression, réaliser la combinaison directe de l'oxygène avec le métal et obtenir un produit d'oxydation que M. Güntz a reconnu plus tard être le sous-oxyde Ag⁴O(¹).

Dans un cours fait au Collège de France en 1898-1899 sur la thermochimie et ses applications, je m'étais attaché à calculer les chaleurs non compensées d'un certain nombre de réactions isothermiques en utilisant leur réversibilité dans une certaine zone de température.

C'est ainsi que je fus amené, dans le cas des systèmes monovariants, à examiner en particulier les réactions d'addition du gaz ammoniac avec les sels métalliques, réactions qui présentent l'avantage d'avoir leur zone de réversibilité dans le voisinage de la température ordinaire, c'est-à-dire à une température où l'on peut déterminer expérimentalement la chaleur de réaction.

Considérons, par exemple, la réaction suivante :

$$\text{Li Cl}_{\text{sol.}} + \text{Az H}_{\text{gaz.}} \rightleftharpoons \text{Li Cl}, \text{Az H}_{\text{sol.}}$$

s'effectuant isothermiquement à la température ordinaire, soit 15° ou 288° absolus. La chaleur non compensée qui lui correspond est égale à l'expression

$$Q - T(S_a - S_b),$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 996.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

dans laquelle Q désigne la chaleur dégagée à 15°, T la température absolue de la réaction 288° et $S_a - S_b$ la va-

riation d'entropie correspondant au passage de l'état final b

à l'état initial a.

M. Bonnefoi (1), qui a soigneusement étudié la dissociation de ce système monovariant, a reconnu que la pression de dissociation devenait égale à la pression atmosphérique à la température absolue de 386°. Pour calculer $S_a - S_b$, il suffira d'appliquer le principe de Carnot au cycle suivant de transformations réversibles. Chauffer Li Cl Az H3 de 288º à 386º, effectuer alors la dissociation sous la pression atmosphérique (H - e), puis refroidir séparément les produits de décomposition depuis 386" jusqu'à 288°. En appliquant au même cycle le principe de l'équivalence, on relie les chalcurs de formation à 386° et 288°, et l'on obtient finalement les valeurs suivantes pour la variation d'entropie et la chaleur non compensée:

$$S_a - S_b = \frac{Q}{386} - \Sigma (c_a - c_b) \left(L \frac{386}{288} - \frac{98}{386} \right),$$

$$Q - T(S_a - S_b) = Q \frac{386 - 288}{386} + \Sigma (c_a - c_b) 288 \left(L \frac{386}{288} - \frac{98}{386} \right);$$

 c_a et c_b désignent les chaleurs spécifiques moléculaires des termes de l'état initial et de l'état final, supposées constantes entre 288° et 386°.

A la température de 386°, où la réaction chimique s'effectue d'une façon réversible sous la pression atmosphérique, la chaleur non compensée est nulle,

$$Q - T(S_a - S_b) = 0,$$

et par suite la variation d'entropie correspondante

$$S_a - S_b = \frac{Q}{T}.$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIV, 1897, p. 772.

M. Bonnesoi a trouvé Q = 11^{Cal}, 982 à la température absolue de 386°; par suite

$$S_a - S_b = \frac{11,982}{386} = o^{Cal}, o31.$$

Isambert et plus récemment M. Bonnefoi out étudié expérimentalement la dissociation de combinaisons ammoniacales et mesuré leur chaleur de formation. J'ai pu, en utilisant leurs résultats, calculer la variation d'entropie $\frac{Q}{T}$ correspondant à la combinaison d'une molécule-gramme de gaz ammoniac à une température absolue T où la pression de dissociation est égale à la pression atmosphérique (¹):

Composés.	Produits de la dissociation.	Q.	T.	$rac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}}$.
7 Cla C A II2 (4)	7 Clo / A = 112 A = 112	Cal	22.	Cal
$Zn Cl^2$. $6 Az H^3(2)$	$Zn Cl^2.4 Az H^3 + 2Az H^3 \dots$	11	332	0,0331
$Zn Cl^2$. $4 Az H^3(2)$	$Zn Cl^2$. $2Az H^3 + 2Az H^3$	11,9	363	0,0328
Ca Cl ² . 8 Az H ³ (²)	Ca Cl2. 4 Az H3 + 4 Az H3	9,9	3o5	0,0325
Ca Cl ² . 4 Az H ³ (²)	$Ca Cl^2 \cdot 2Az H^3 + 2Az H^3 \cdot$	10,29	315	0,0327
Ca Cl ² . 2 Az H ² (²)	$Ca Cl^2 + 2 Az H^3 \dots$	14,03	453	180,0
2(AgCl.3AzH3)(2)	$2 \text{ Ag Cl. } 3 \text{ Az H}^3 + 3 \text{ Az H}^3 \dots$	9,5	293	0,0324
$2 \operatorname{AgCl.3AzH}^{3}(2)$	$2 \operatorname{AgCl} + 3 \operatorname{AzH}^{3} \dots$	11,58	341	0,0339
$MgCl^2$. $6AzH^3(^2)$	MgCl2. $2AzH2 + 4AzH3$	13,07	415	0,0315
$Pd I^{2}. 4Az H^{3}(^{2})$	$PdI^{2}.2AzH^{3}+2AzH^{3}$	12,88	383	0,0336
Pd Cl ² . 4 Az H ³ (²)	$PdCl^{2}. 2AzH^{3} + 2AzH^{3}$	15,56	483	0,0322
Li Cl. 4 Az H ⁸ (8)	LiCl.3 Az H3 + Az H3	8,88	285	1180,0
Li Cl. 3 Az H ³ (3)	$LiCl2AzH^3 + AzH^3$	11,01	332	1880,o
Li Cl. 2 Az H ³ (3)	$LiCl.AzH^3 + AzH^3$	11,6	357	0,0316
Li Cl. Az H ³ (3)	$LiCl + AzH^3$	11,98	386	0,0310

Toutes ces valeurs de $\frac{Q}{T}$ ne s'éloignent pas sensiblement de leur valeur moyenne o^{Cal} , o32.

MM. Baud et Bouzat, qui ont étudié depuis trois autres

⁽¹⁾ MATIGNON, Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 103.

⁽²⁾ ISAMBERT, Annales de l'École normale, 1868, p. 129. — Comptes rendus, t. LXXXVI, 1878, p. 968; t. XCI, 1880, p. 768.

⁽³⁾ Bonnefoi, Annales de Chimie et de Physique, 7º série, t. XXIII, 1901, p. 317.

conditions de possibilité de certaines réactions. Il composés salins ammoniacaux, ont également trouvé pour Q des valeurs voisines de o^{Cal}, 032:

Composés. Produits de la dissociation. Q. T.

Al Cl³.9 Az H³ (¹) Al Cl³.6 Az H³ + 3 Az H³.. 8,27 258,4

Cu Cl³.6 Az H³ (²) Cu Cl³.4 Az H³ + 2 Az H³.. 11,15 363

Cu Cl².4 Az H³ (²) Cu Cl³.2 Az H³ + 2 Az H³.. 13,3 413

Ainsi, tandis que les températures de dissociation, se la pression atmosphérique, oscillent de 285° à 483°, valeurs expérimentales de Q s'éloignent peu de o cal, o Cette constance est d'autant plus remarquable que la termination des pressions de dissociation est délicate que, d'autre part, les chaleurs de combinaison ont mesurées à la température ordinaire et non à la tempé ture de dissociation.

La constance du rapport Q, ainsi vérifiée pour la pr sion atmosphérique, s'étend évidemment à une press quelconque, puisque la pression atmosphérique ne p sente pas avec le phénomène de dissociation la moin singularité.

On peut condenser ce fait expérimental dans l'une l'autre des lois suivantes :

Les chaleurs de combinaison des composés salins a moniacaux, à partir des produits de leur dissociat (rapportées à une molécule gazeuse), sont proporti nelles aux températures absolues correspondant à s même pression de dissociation, la pression atmosp rique par exemple.

On bien encore:

Quand ces systèmes semblables se dissocient sous i même pression de dissociation, la variation d'entroj

⁽¹⁾ BAUD, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. I, 1904, p. 8

⁽²⁾ BOUZAT, Id., 7* série, t. XXIX, 1903, p. 305.

correspondant à un même volume gazeux, reste constante. La valeur de la constante est égale à 0^{Gal},032 quand une molécule-gramme gazeuse est mise en liberté d'une façon réversible sous la pression atmosphérique.

La loi précédente n'est qu'un cas particulier de la loi entrevue par M. Le Chatelier; elle montre que la constante d'intégration K, dans sa formule approchée de l'équilibre, peut être considérée comme constante dans le cas des systèmes monovariants formés par les combinaisons salines ammoniacales

0,002
$$\log_n P - \frac{Q}{T} = K$$
.

La constance de $\frac{Q}{T}$ pour une même valeur de P entraîne nécessairement la constance de K. On trouve ainsi que K est égal à 0,505 :

$$0,002 \log_{n} P - \frac{Q}{\bar{T}} = 0,505.$$

Si l'on considère deux systèmes A et B satisfaisant à la loi précédente, et si T_A et T_B sont les températures correspondant à une même pression de dissociation P, on a, quel que soit P,

$$\frac{\mathbf{T_A}}{\mathbf{T_B}} = \frac{\mathbf{Q_A}}{\mathbf{Q_B}}.$$

Si Q_A et Q_B varient peu avec la température, et cela sera toujours vrai dans un intervalle de température assez restreint, alors le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ restera sensiblement constant.

Il convient de rapprocher ces résultats de ceux obtenus antérieurement par M. Le Chatelier. Dans l'examen de huit systèmes monovariants différents, il a obtenu pour $\frac{Q}{T}$ des valeurs oscillant entre o^{Cal}, 023 et o^{Cal}, 029. En se limitant aux combinaisons ammoniacales, on obtient au contraire des valeurs sensiblement constantes, qui ne comportent avec o^{Cal}, 032 que des écarts de l'ordre des erreurs d'expériences. Dans ce dernier cas, les chaleurs

de combinaison sont mesurées au calorimètre à une température voisine de la température normale; dans le cas de l'oxy de d'iridium, par exemple, les températures de dissociation sont fort éloignées de la température ordinaire, les expériences sont beaucoup plus délicates par suite de la difficulté de maintenir bien constante une température élevée.

Les valeurs de Q déterminées par la formule de Clapeyron

$$Q = 0.002 \frac{T_1 T_2}{T_1 - T_2} \log \frac{P_1}{P_2}$$

peuvent présenter des erreurs considérables en rapport avec les erreurs commises dans la détermination expérimentale de $T_1 - T_2$.

D'autre part, la chaleur de formation, mesurée à la température ordinaire, ne donne qu'un reuseignement grossier sur la chaleur dont on a besoin, par suite de l'ignorance où nous sommes sur la variation de la chaleur spécifique de la plupart des corps avec la température.

Il est donc impossible, avec ces documents, de décider si la constance o^{Cal}, o32 doit s'étendre aux autres systèmes monovariants ou bien à certains groupes de systèmes monovariants constitués par des composés de même type. Dans ce dernier cas, la loi de constance de la variation d'entropie, ou, suivant la forme de M. Le Chatelier, la loi de l'égalité des constantes d'intégration, ne s'appliquerait qu'à chacun de ces sous-groupes, la constance variant d'un groupe à l'autre.

C'est à cette dernière conclusion minima qu'il paraissait prudent de se rallier au moins provisoirement, conclusion qui se trouvait d'accord avec un travail théorique de M. Darzens (1). Ce savant a démontré que la différence d'entropie moléculaire $M\int_{R}^{A} \frac{dQ}{T}$ entre deux états désignés

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 940.

par A et B est la même pour tous les corps ayant des constitutions moléculaires semblables, pourvu qu'on les compare dans des états correspondants. M. Darzens a déduit ce théorème de l'équation caractéristique de Van der Waals, en y joignant la loi expérimentale de Sydney Young (1), d'après laquelle les constantes critiques P_c , V_c et T_c satisfont très exactement à la relation

$$M \frac{P_c V_c}{T} = const.$$

pour un même groupe de corps ayant des constitutions moléculaires semblables, et en supposant en outre que ces corps ont la même chaleur spécifique moléculaire à volume constant.

Quoi qu'il en soit, j'avais développé, dans le cours de 1898-1899, quelques-unes des applications qui pourraient être faites à l'étude des phénomènes chimiques en admettant dans une première approximation que tous les systèmes monovariants dans lesquels n'interviennent que des solides et un corps gazeux pourraient se grouper autour d'un certain nombre de constantes d'ailleurs assez voisines les unes des autres.

M. de Forcrand (2), dont les élèves, MM. Bonnesoi et Baud, avaient sourni des données expérimentales soignées pour la vérification de la constante $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o32, s'est demandé si la même constante ne pourrait pas s'appliquer au phénomène de la vaporisation. On sait, en esset, d'après la loi de Trouton, que le rapport de la chaleur de vaporisation moléculaire L, à la température absolue d'ébullition T sous la pression atmosphérique, est une quantité sensiblement constante toutes les sois que les liquides

⁽¹⁾ Phil. Mag., novembre 1890 et janvier 1894.

⁽²⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXVIII, 1903, p. 384 et 531; t. XXIX, 1903, p. 1.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

n'éprouvent pas de changements moléculaires au mom de leur ébullition.

Ce nombre voisin de o^{Cat}, oat, d'après des recherc soignées de M. Longuinine, est nécessairement distinc la valeur o^{Cal}, o32; mais, en remplaçant la chaleur de ve tilisation d'un corps liquide par la chaleur de sublimat du même corps solide, on retrouve la même consta o^{Cal}, o32.

M. de Forcrand en a donné la démonstration pou gaz carbonique, dont on connaît la chaleur de sublimat ainsi que la température de sublimation sous la press atmosphérique.

Pour tous les autres corps, M. de Forcrand a remplia chaleur de sublimation par la somme des chaleurs fusion et de vaporisation et la température normale de blimation par la température d'ébullition du liqui Dans ces conditions, toutes les valeurs de $\frac{L+S}{T}$ lui fourni des nombres oscillant autour d'une valeur moye o^{Cal}, o3o :

$$\frac{L+S}{T}=o^{Cal},o3o.$$

Cette relation, qui donne commodément une valeur prochée de la somme des chaleurs moléculaires de fus et de solidification des corps quand on connaît leur to pérature absolue, rend de grands services dans le ca de la chaleur chimique, dont Berthelot a recomma l'évaluation afin d'obtenir une grandeur se rapprochan la chaleur non compensée et permettant dans beaucouj cas de se rendre compte de la possibilité d'une réact

M. de Forcrand a fait d'ailleurs d'intéressantes ap cations de la formule précédente pour déterminer so poids moléculaire d'un corps, soit sa température d'é lition.

Enfin, dans le même Mémoire, M. de Forcrand, admet

la généralité de la loi de constance de variation d'entropie, en a fait une application ingénieuse à l'établissement de la formule des hydrates des gaz.

En dehors des sels ammoniacaux que j'avais examinés autrefois et auxquels je m'étais limité afin de ne considérer que des valeurs de $\frac{Q}{T}$ présentant une exactitude suffisante et certaine, M. de Forcrand a discuté soigneusement des données, quelquefois contradictoires, relatives à certains hydrates salins, et il a considéré comme valeurs les plus probables pour $\frac{Q}{T}$ les nombres suivants :

Composés.	Corps dissociés.	$rac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}}$.
Sr Cl2.6 H2 O	$SrCl^{2}.4H^{2}O + 2H^{2}O$	Cal 0,0312
Po4 Na2 H. 7 H2 O	Po's $Na^2H + 7H^2O$	-
Ca(OH) ²	$CaO + H^2O \dots$	0,0306
SO ³ Cu.5 H ² O	$SO^3Cu.3H^2O + 2H^2O$	0,031

On voit que ces valeurs ne s'éloignent pas sensiblement de la constante o^{Cal}, o32.

Quoi qu'il en soit, les quelques vérifications nouvelles apportées par M. de Forcrand étaient insuffisantes pour regarder la loi de constance de variation d'entropie comme absolument générale et assise sur une base expérimentale suffisante.

M. Bouzat, qui avait suivi mes leçons de 1899, s'est attaché à fournir une démonstration de la généralité de cette loi.

Nous avons vu précédemment que, si l'on considère deux systèmes monovariants A et B du type des combinaisons ammoniacales, en appelant T_A et T_B deux températures pour lesquelles ces deux systèmes ont même pression de dissociation, on a la relation

$$\frac{T_{A}}{T_{B}} = \frac{Q_{A}}{Q_{B}},$$

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

17

de telle sorte que le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ doit être sensiblement constant dans une échelle de température assez restreinte pour que les variations de Q_A et Q_B soient négligeables.

M. Bouzat (1) a démontré que, si $\frac{Q}{T}$ a la même valeur pour une même pression de dissociation dans les deux systèmes A et B, le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ est constant quelle que soit la pression. La proposition inverse est également exacte. La constance du rapport $\frac{Q}{T}$ entraı̂ne celle du rapport $\frac{T_A}{T_B}$. Les deux propositions sont donc équivalentes.

On aperçoit tout de suite l'intérêt de cette nouvelle expression de la loi de constance de variation d'entropie. La vérification, sous cette deuxième sorme, a l'avantage de ne pas porter seulement sur une pression particulière comme la pression atmosphérique, mais d'embrasser tout l'intervalle dans lequel les mesures ont été faites.

M. Bouzat a comparé tous les systèmes bien étudiés dans lesquels un corps solide donne naissance par dissociation à un corps solide et à un corps gazeux. Il a montré facilement par l'examen de 36 courbes de dissociation que le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ pour deux d'entre elles était très sensiblement constant et que toutes ces courbes se trouvaient être, par suite homologues de l'une quelconque d'entre elles. Les faibles écarts obtenus dans les diverses valeurs de $\frac{T_A}{T_B}$ correspondent exactement à l'ordre de grandeur des expériences.

L'auteur a finalement énoncé la proposition suivante, généralisation de celle que j'avais énoncée précédemment : Si l'on range dans un même groupe tous les systèmes monovariants dans lesquels un corps solide se dissocie en un corps solide et en un corps gazeux, la variation d'entro-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. IV, 1905, p. 145.

pie qui résulte de la mise en liberté d'une molécule gazeuse sous une pression déterminée est la même pour tous les systèmes du groupe.

Il résulte donc, de l'étude de M. Bouzat, que toutes les courbes de dissociation se rapportant au système général

$$sol. + gaz. \rightleftharpoons sol.$$

forment dans le plan un réseau de courbes homologues. Je désignerai ces courbes sous le nom de courbes a.

Remarquons de suite que, d'après la formule de Clapeyron, on a, en négligeant le volume des solides,

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} = \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \frac{\mathbf{I}}{p} \mathbf{T} \frac{dp}{d\mathbf{T}}.$$

Si donc on coupe toutes ces courbes par une même horizontale, on obtient une série de points correspondants pour lesquels on a

$$T\frac{dp}{dT} = const.,$$

ou encore

$$T \tan \theta = \text{const.},$$

en désignant par 0 l'angle formé par les tangentes en ces points correspondants avec l'horizontale. Les tangentes de ces angles sont donc inversement proportionnelles aux températures absolues des points correspondants, propriété qui est d'ailleurs une conséquence immédiate de l'homologie.

L'égalité $\frac{T_A}{T_B}$ = R entraîne également la constance du rapport $\frac{Q_A}{Q_B}$. On peut en déduire facilement une relation entre les capacités calorifiques de deux systèmes A et B entre deux températures correspondantes.

Pour tous les corps solides qui se dissocient en donnant un gaz et un solide, on pourra appeler températures correspondantes celles qui donnent une même pression de dissociation et l'on peut alors énoncer la proposition suivante: Aux températures correspondantes, les chaleurs de dissociation varient proportionnellement d'un système à l'autre.

ÉQUATION GÉNÉRALE DES COURBES α.

Comme nous le verrons par la suite, pour tous les systèmes monovariants du type

$$A_{gas.} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.} \rightleftharpoons A'_{sol.} + \ldots \dotplus C'_{sol.} + Q,$$

on peut donner l'équation générale des courbes de dissociation, si l'une d'entre elles a été préalablement étudiée expérimentalement.

J'ai utilisé les tensions de dissociation de la combinaison AzH4Cl.3AzH3, mesurées par M. Troost (1) pour déterminer les valeurs des paramètres dans l'équation générale

$$\log p = a + \frac{b}{T} + c \log T;$$

j'ai obtenu les valeurs suivantes:

$$a = -209,365,$$
 $b = 6888,4,$
 $c = 76,418,$
 $\log p = -209,365 + \frac{6888,4}{T} + 76,418 \log T;$

p est exprimé en centimètres de mercure.

La pression de dissociation atteint 760^{mm} à la température de 267°, 6; on en déduit pour Q à cette température la valeur 8^{Cal}, 56:

$$Q = 0^{Cal}, 032 \times 267, 6.$$

Considérons une autre courbe correspondant à un sys-

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. LXXXVIII, 1879, p. 578.

tème B pour lequel $\frac{T_B}{T_A} = R$. La constance de ce rapport, quelle que soit la valeur de p, entraîne pour la deuxième courbe l'équation suivante :

$$\log p = -209,365 - 76,418 \log R + \frac{6888,4}{T} R + 76,418 \log T.$$

On peut remplacer R par son équivalent $\frac{Q_B}{Q_A}$, ces valeurs de Q étant relatives à des températures correspondantes :

$$\log p = -209,365 - 76,418 \log Q_B + 76,418 \log Q_A + \frac{6888,4}{T} \frac{Q_B}{Q_A} + 76,418 \log T.$$

On peut introduire maintenant les chaleurs de réaction correspondant à la pression atmosphérique; Q_A est égal à 8^{Cal}, 56; il vient finalement

$$\log p = -138, 108 - 76,418 \log Q_{H} + \frac{804,71}{T} Q_{H} + 76,418 \log T.$$

Il serait du plus haut intérêt de faire une étude aussi approfondie que possible d'une courbe a, en poussant fort loin les déterminations aussi bien du côté des faibles que du côté des hautes pressions. Il conviendrait d'opérer avec un système fournissant un gaz se rapprochant autant que possible des gaz parfaits. Cette courbe pourrait d'ailleurs être établie en utilisant plusieurs systèmes, pourvu que les études de chaque système puissent être raccordées par quelques températures correspondantes. Les systèmes dissociables à température élevée serviraient à l'étude des basses pressions, étude qui devrait être poursuivie dans le vide de Crookes, de manière à mesurer des tensions inférieures au 100 de millimètre. Nous verrons par la suite l'importance de ces déterminations. Remarquons qu'il suffirait de fixer seulement quelques points à ces basses pressions pour que la courbe fût suffisamment déterminée.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

Cette courbe type, une fois bien établie, rendra possible l'évaluation de toutes les valeurs de $\frac{Q}{T}$, et, comp $\frac{Q}{T}$ ne dépend que de la pression, elle permettrait de déte miner l'expression de la fonction $\frac{Q}{T} = F(p)$. Toutefoi je le répète, ce n'est que par des expériences où l'on intr duirait toute la précision que comporte la techniq actuelle, qu'il serait possible de déduire les valeurs de correspondant à chaque pression avec une approximation suffisante pour les rendre utilisables.

SYSTÈMES MONOVARIANTS CONTENANT UN NOMBRE QUELCONQUE DE CORPS SOLIDES.

On peut se demander si la loi précédente ne subsis pas tout entière quel que soit le nombre des corps solid dans le système en dissociation.

I. M. Colson (1) a étudié l'action du bisulfate de sodiu sur le sel marin et a reconnu, comme on peut le prévo d'après l'invariance du système, que la pression du g chlorhydrique était limitée à chaque température:

SO' Na²sel. + H Cl_{sas.}
$$\rightleftharpoons$$
 SO' Na H_{sol} + Na Cl_{sol.} + 16^{Cal}, 9.

Les pressions mesurées ont fourni les valeurs suivante

	F	•,
T.		_
0		35
283	2	2,5
373	15	15
393	23,5	23
448	77	78
393	24	24

T indique les températures absolues.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 1986.

Pour déterminer la température de dissociation sous la pression normale, je compare la courbe précédente à la courbe de ZnCl². 4 Az H³ étudiée par Isambert.

Le chlorure de zinc a une pression de dissociation de 57^{mm} à la température de 304° absolus. En construisant la courbe à l'aide des données précédentes, on trouve que la même pression correspond à 434° . Le rapport $R = \frac{434}{304} = 1,428$. D'autre part, la température normale de dissociation du ZnCl² est 362° ,7; la même température dans l'autre système est par conséquent

$$362^{\circ}, 7 \times 1,428 = 518^{\circ}.$$

La variation d'entropie $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$, 0326 rentre donc dans la loi générale.

II. Si la loi de constance de variation d'entropie est bien indépendante du nombre de corps solides, elle doit s'étendre en particulier aux systèmes qui n'en contiennent qu'un seul,

c'est-à-dire aux courbes de sublimation. Dans le cas du solide carbonique, on connaît précisément cette courbe et la chaleur de sublimation. M. de Forcrand a déjà montré que le rapport $\frac{Q}{T}$ était alors égal à o^{Cal} , o32 et M. Bouzat a constaté le parallélisme de la courbe avec celles des chlorures ammoniacaux.

Il apparaît donc d'après ces faits, et ceux qui seront examinés par la suite en apporteront la confirmation, que la même valeur de la constante $\frac{Q}{T}$ doit s'étendre aux systèmes monovariants constitués par un gaz et un nombre quelconque de corps solides.

SYSTÈMES MONOVARIANTS SOLIDES SE DISSOCIANT EN DONNANT PLUSIEURS GAZ.

Que devient la loi de constance de variation d'entropie quand un corps solide ou un système de corps solides se dissocie en donnant plusieurs gaz?

Soit, par exemple, le sulfhydrate d'ammoniaque; quand on le chauffe il passe directement de l'état solide à l'état de vapeur en même temps qu'il se dissocie en ses deux constituants gazeux AzH³ et H²S:

$$Az H^{2}_{gas.} + H^{2} S_{gas.} \rightleftharpoons Az H^{3} S_{sol.}$$

Ce système forme un système monovariant, puisque, l'ammoniaque et l'hydrogène sulfuré se trouvant toujours dans les proportions moléculaires, il n'existe qu'un constituant indépendant avec deux phases, l'une gazeuse et l'autre solide. Isambert a montré qu'il en était bien ainsi et il a mesuré la tension correspondant à chaque température (1).

Remarquons que ce système ne constitue qu'un cas particulier du système plus complexe où les deux gaz ne sont pas astreints à se trouver en proportions équimoléculaires. Dans ce dernier cas les pressions p_1 et p_2 des deux gaz à l'équilibre satisfont, comme Isambert l'a d'ailleurs vérisié, à la loi d'action de masse

$$p_1 \times p_2 = f(t),$$

c'est-à-dire que le produit des pressions reste constant pour une même température.

Le carbamate d'ammoniaque a été soumis aux mêmes études et aux mêmes vérifications par Isambert (2):

$$CO_{gas.}^2 + 2 Az H_{gas.}^3 \rightleftharpoons CO_{2.2} Az H_{sol.}^3$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCII, 1881, p. 919.

⁽²⁾ Comptes rendus, t. XCIII, 1881, p. 731; t. XCIV, 1882. p. 958.

)ans ce dernier cas, c'est le produit $p_1 p_2^2$ qui reste stant à une même température, p_2 étant relatif à la ssion du gaz ammoniac.

f. Bouzat a déjà montré que les courbes de dissociation les deux sels concordaient assez bien avec les courbes α. a concordance était parfaite, on devrait trouver pour a valeur o^{Cal}, o32.

Serthelot a donné 23^{Cal} pour la chaleur de formation de H⁴S à la température ordinaire :

$$Az H^{\pm}_{gas.} + H^{\pm}S_{gas.} = Az H^{\pm}S_{rel.} + 33^{Cal}.$$

rapportant cette quantité de chaleur à une molécule gaz dégagée on obtient 11^{Cal}, 5.

La température absolue de dissociation sous la pression tosphérique étant de 306°, il en résulte que la valeur Q devrait être de 9^{Cal}, 8, présentant avec la précédente écart de 1^{Cal}, 7.

ll convient de remarquer que l'évaluation du nombre ^{Cal}, 5 fait intervenir les résultats de quatre mesures calonétriques distinctes, les chaleurs de dissolution des gaz moniac et sulfhydrique, leur chaleur de neutralisation la chaleur de dissolution du sel; il se pourrait par suite e la valeur 11 ^{Cal}, 5 fût affectée de la somme des erreurs ssibles dans chacune des déterminations. Néanmoins, il raît bien improbable de pouvoir mettre l'écart de 1 ^{Cal}, 7 r le compte des erreurs d'expériences.

En ce qui concerne le carbamate d'ammoniaque, l'écart tre la chaleur de formation expérimentale et la chaleur éorique qui correspondrait à la constante o^{Ca1}, o32 est core plus grand.

M. Raabe (*) a trouvé 39^{Cal}, 3 en unissant directement

¹⁾ Jahr. Ber. für 1882, p. 124.

conditions de possibilité de certaines réactions. 25 les deux gaz dans le calorimètre :

$$CO_{gaz.}^2 + 2AzH_{gaz.}^3 = CO_{(AzH^4)}(AzH^2)_{sol.} + 39^{Cal}, 3,$$

soit 13^{Cal}, 1 par molécule gazeuse.

D'après Isambert, la tension de dissociation atteint 760^{mm} à la température de 330° , 5. La chaleur de réaction qui s'en déduit serait de 10^{Cal} , 6, soit un écart de 2^{Cal} , 5 avec la chaleur mesurée directement.

Mais la méthode suivie par M. Raabe pour effectuer sa mesure thermique me paraissait discutable et devant conduire certainement à un nombre trop élevé. En effet, quand on fait arriver les deux gaz dans la chambre calorimétrique, il est impossible de les amener régulièrement dans les proportions théoriques; il en résulte que le gaz en excès doit entraîner avec lui du carbamate sous la forme d'une fumée très difficile à condenser, et, par suite, la quantité de carbamate qui s'est formée dans la chambre calorimétrique se trouve déterminée par défaut et la chaleur obtenue est une valeur trop grande. C'est en m'appuyant sur ces considérations que j'avais admis, dans des leçons faites au Collège de France en 1903-1904, que ce cas ne pouvait être considéré comme étant nécessairement en désaccord avec la loi générale.

J'ai pensé qu'il était nécessaire d'en effectuer une nouvelle détermination en opérant à l'aide d'une méthode donnant a priori plus de sécurité que la synthèse directe.

Le carbamate d'ammoniaque a été préparé en faisant arriver du gaz carbonique dans de l'ammoniaque liquide; le sel se forme encore à basse température et se dépose alors cristallisé en petites lamelles brillantes.

Pour en déterminer la chaleur de formation, on l'a d'abord dissous dans l'eau, puis on a fait agir immédiatement sur lui une solution étendue d'acide chlorhydrique pour le décomposer et l'amener à un état final bien défini (1). Les expériences ont été réalisées dans des conditions où tout le gaz carbonique restait dissous.

Deux expériences effectuées à 15° ont donné, pour la chaleur de dissolution moléculaire en liqueur étendue,

$$\begin{array}{c}
-3^{\text{Cal}}, 78 \\
-3^{\text{Cal}}, 82
\end{array} \right\} \text{ Moy. } -3^{\text{Cal}}, 80, \\
CO^2.2 \text{ Az H}^3_{\text{sol.}} + \text{Aq} = \text{CO}^2.2 \text{ Az H}^3_{\text{diss.}} -3^{\text{Cal}}, 8.$$

Enfin la solution chlorhydrique étendue a dégagé 12^{Cal}, 75 par molécule de sel ammoniacal:

 $CO^{2} \cdot 2AzH^{3}_{diss.} + 2HCl_{diss.} = CO^{2}_{diss.} + 2AzH^{4}Cl_{diss.} + 12^{Cal}, 75.$

On en déduit successivement

$$CO^{2}.2 \text{ Az H}^{3}_{sol.} + 2 \text{ H Cl}_{diss.} = CO^{2}_{diss.} + 2 \text{ Az H}^{4} \text{ Cl}_{diss.} + 8^{Cal}, 95,$$

$$CO^{2}_{gaz.} + 2 \text{ Az H}^{3}_{gaz.} = CO^{2}.2 \text{ Az H}^{3}_{sol.} + 39^{Cal}, 0,$$

valeur qui diffère très peu de celle de M. Raabe, 39^{Cal}, 3. Il n'y a donc pas ici d'erreur sensible sur le nombre 13^{Cal}.

La chaleur de formation est déterminée ici à 15° alors que la température normale de dissociation se trouve à 58°. L'inégalité des capacités calorifiques dans les deux membres de l'équation doit entraîner une variation de la chaleur de réaction avec la température. M. Baud (²), en comparant les chaleurs spécifiques de AlCl² et AlCl².6AzH², en a déduit que la chaleur spécifique moléculaire de AzH³ en combinaison était égale à 11,517; celle du gaz ammoniac est seulement de 8,5. La capacité calorifique est

⁽¹⁾ J'adresse mes bien viss remerciments à M. Delépine, qui a bien voulu effectuer ces mesures tout récemment.

⁽²⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. I, 1904, p. 20.

supérieure à celle des constituants. On retrouve un résultat semblable dans le cas du chlorhydrate d'ammoniaque; sa chaleur spécifique moléculaire est égale à 20 alors que la capacité totale de ses constituants est seulement de 15. Cette inégalité des capacités calorifiques entraîne une diminution de la chaleur de dissociation avec la température; elle a pour effet de diminuer un peu l'écart précédent, mais elle est bien insuffisante pour le faire disparaître.

Il apparaît donc, comme bien établi maintenant, que la valeur de $\frac{Q}{T}$ est dans ce cas un peu supérieure à o^{Cal} , o32, ce qui entraîne, d'après la formule de Clapeyron,

$$\frac{\mathbf{Q_T}}{\mathbf{T}} = \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{E}} u \frac{dp}{d\mathbf{T}},$$

pour $\frac{dp}{dT}$ une valeur plus grande que pour une courbe α passant en un même point.

En fait, la comparaison faite par M. Bouzat montre que les courbes ne sont pas rigoureusement parallèles et se relèvent effectivement un peu plus vite que les courbes de dissociation des sels ammoniacaux, quoique l'écart soit assez faible.

J'ai examiné également d'autres systèmes contenant plusieurs gaz.

La dissociation du cyanate d'ammonium et du bromure de phosphonium a été également étudiée par Isambert (1), et leurs chaleurs de formation ont été déterminées par Berthelot (2) d'une part et par M. Ogier (3) d'autre part.

J'ai comparé leurs courbes de dissociation à celle du sulfhydrate d'ammonium.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCII, 1881, p. 919, et t. XCIII, 1881, p. 731.

⁽²⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 340.

⁽³⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XX, 1880, p. 15.

C. MATIGNON.

Température absolue de dissociation.

20 5151		
Az H ^s S.	PH*Br.	R.
275,3	280,6	1,019
279,1	282,6	1,012
282,5	285,5	1,010
283,1	286,9	1,013
288,37	292,8	1,015
Az H ³ S.	GAz(AzH ⁴).	
282,5	280,3	1,007
285	283,1	1,006
288	286,5	1,004
291	289,7	1,005
	275,3 279,1 282,5 283,1 288,37 Az H ³ S. 282,5 285 288	275,3 280,6 279,1 282,6 282,5 285,5 283,1 286,9 288,37 292,8 ArH S. CAr(ArH). 282,5 280,3 285 283,1 288 286,5

'our le AzH^aS, cette température absolue est de 3o5°; en déduit pour PH^aBr et CAz(AzH^a) les températures sectives de 3o5,4 × 1,015 et $\frac{3o5,4}{1,005}$, c'est-à-dire 310° o4°.

In a mesuré d'autre part vers 15° les chaleurs de forion suivantes :

$$\begin{array}{l} \frac{1}{2} \left[P H^{a}_{gas.} + H B r_{gas.} \right] = \frac{1}{2} P H^{a} B r_{sol.} + 11^{Cal}, 5, \\ \frac{1}{2} \left[C Az H_{gas.} + Az H^{a}_{gas.} \right] = \frac{1}{2} C Az (Az H^{a})_{sol.} + 10^{Cal}, 3. \end{array}$$

In peut en déduire les valeurs de Q et y joindre celles AzH'S et de CO2(2AzH*); on obtient le Tableau suit :

les valeurs, à cause de l'inégale variation des capacités rifiques, sont des valeurs maxima pour T mais l'écart résulte de ce chef est insignifiant.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 29

M. Pélabon (1) a étudié un système monovariant fournissant deux gaz, l'oxyde de mercure :

$$Hg^2_{gaz.} + O^2_{gaz.} \rightleftharpoons 2 Hg O_{sol.}$$

Les pressions de l'oxygène sont les suivantes aux températures centigrades indiquées:

t.	Ρ.
500	985
520	1392
580	3610
610	5162

et par suite la pression de dissociation est trois fois plus grande.

La pression de l'oxygène, d'après M. Pélabon, est donnée par la formule

$$\log P = -\frac{10529.8}{T} - 16.61 \log T + 64.5824;$$

par tâtonnement, j'ai déterminé la valeur de T donnant une pression de $\frac{760}{3}$; j'ai trouvé ainsi 712° absolus. Cette température est la température de dissociation normale, puisque l'oxygène contribue pour un tiers à la pression totale.

On a d'autre part

$$Hg^2_{liq.} + O^2_{gas.} = 2 Hg O_{sol.} + 43^{Cal}, o.$$

Il importe de déterminer la chaleur de la réaction à $712-273=439^{\circ}$ C., chose possible, car on connaît ici tous les éléments nécessaires: chaleurs spécifiques, chaleur de volatilisation; on obtient, tous calculs terminés,

$$\frac{1}{3}[Hg^2_{gaz.} + O^2_{gaz.}] = \frac{2}{3}HgO_{sol.} + 24^{Cal}, 4.$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 825.

Le rapport $\frac{Q}{T}$ devient alors

$$\frac{24,4}{712} = 0^{\text{Cal}}, 034.$$

En rassemblant tous les résultats précédents, on obtient finalement le Tableau suivant :

Systèmes à deux gaz en proportions équimoléculaires.

	Cal
$CAz(AzH^4)$	0,033
PH+Br	0,037
Az H ⁵ S	0,037

Systèmes à deux gaz dans la proportion de 1 mol à 2 mol.

Il ne paraît pas douteux que la valeur de Q doive être légèrement augmentée dans le cas où il y plusieurs gaz. Ceci est d'accord également avec ce fait que la concordance des courbes de dissociation se fait un peu moins bien que dans le cas des sels ammoniacaux; ces courbes paraissent en effet se redresser un peu plus vite que ces dernières, car le rapport R diminue très légèrement quand la température augmente lorsque la comparaison est faite avec une courbe a située au-dessus. Mais, je le répète, l'écart est très faible.

En laissant de côté le cyanure d'ammonium, qui présente moins de garantie à cause de la présence de l'acide cyanhydrique dans ses produits de dissociation, il est possible d'admettre que la constante de variation d'entropie soit voisine de o^{Cal}, 037 pour les systèmes donnant deux gaz en proportions équimoléculaires.

Dans le deuxième groupe, l'étude de l'oxyde de mercure ne peut pas présenter les mêmes garanties que celles du carbamate d'ammoniaque; là, nous connaissons exactement la chaleur de réaction et la courbe de dissociation. J'admettrai provisoirement pour ce deuxième groupe la valeur o^{Cal}, o39.

Il est bien entendu que ces derniers points auront besoin d'être confirmés par des études répétées de cas analogues. C'est ce que je me propose de faire par la suite.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

I. — Systèmes monovariants formés par des corps solides et un gaz.

Considérons une réaction avec n corps A, B, ..., C et n' corps A', B', ..., C', tous solides sauf A qui est gazeux:

$$A_{sal} + B_{sol} + \ldots + C_{sol} = A'_{sol} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol} + Q.$$

Si tous ces corps ne présentent entre eux d'autres relations que la précédente et sont incapables de donner naissance à des dissolutions solides, le nombre des composants indépendants est égal à n + n' - 1 et le nombre des phases à n + n'; par suite, le système est monovariant.

Appelons Q la chaleur dégagée dans la réaction à la température absolue T, où la pression des dissociations est égale à 760^{mm}. Si cette quantité est exprimée en grandes calories et se rapporte à la mise en réaction d'une molécule du corps gazeux, le rapport $\frac{Q}{T}$ est égal à 0^{Cal}, 032.

Or, une condition nécessaire pour que la réaction soit possible à cette température T, c'est que la tension maxima du corps A soit supérieure à la pression atmosphérique, c'est-à-dire que la température absolue d'ébullition T_o sous la pression normale du corps A soit inférieure à T:

D'après la relation de M. de Forcrand, T₀ dépend des chaleurs moléculaires de fusion S et de volatilisation L du corps A:

$$T_0 = \frac{L + S}{o^{Cal}, o3o}.$$

Par suite, la condition précédente devient, en tenant compte de $\frac{Q}{T} = o^{Cal}, o32$,

$$Q > \frac{32}{30}(L+S).$$

Ainsi donc, pour qu'une réaction du type précédent soit possible, il est nécessaire que la chaleur dégagée à la température où la pression de dissociation est normale soit plus grande que les $\frac{16}{15}$ de la somme des chaleurs moléculaires de fusion et de volatilisation du corps gazeux :

$$Q - \frac{16}{15}(L + S) > 0.$$

Si la valeur de T n'est pas trop élevée, on pourra pratiquement remplacer la quantité de chaleur précédente, qui nous est inconnue la plupart du temps, par la chaleur Q' qui correspondrait à la réaction s'effectuant à la température ordinaire:

$$Q' - \frac{16}{15}(L + S) > 0.$$

D'une façon générale, pour que la réaction soit possible à une température quelconque, il conviendra que la tension maxima du gaz à cette température soit supérieure à la pression de dissociation du système.

D'après la loi de Trouton, les liquides qui ne présentent pas d'anomalies chimiques (changements d'état moléculaire avec la température) donnent sensiblement la même valeur au rapport $\frac{L}{T}$ de la chaleur de volatilisation

conditions de possibilité de certaines réactions. 33

moléculaire à la température d'ébullition. Comme la pression atmosphérique est une pression quelconque, il en résulte nécessairement que cette même loi doit subsister sensiblement à des températures où les tensions maxima sont les mêmes. Enfin, les courbes de tension maxima satisfaisant à la formule de Clapeyron, on en déduit encore que ces courbes doivent être sensiblement homologues.

Ainsi donc, en laissant de côté les liquides dont le poids moléculaire ne reste pas identique à lui-même depuis le point triple jusqu'au point critique, nous trouvons pour les courbes de tension maxima des courbes homologues.

Bien entendu, il ne faut pas se faire d'illusion sur le parallélisme de ces courbes; les gaz sont ici à l'état de vapeurs saturantes, c'est-à-dire dans des conditions où ils sont aussi éloignés que possible de l'état de gaz parfait, par suite les écarts avec les lois de Mariotte, de Gay-Lussac et de Joule sont ici les plus grands; comme l'homologie est d'autant plus parfaite que les gaz sont eux-mêmes plus près de l'état parfait, on doit s'attendre ici à des écarts.

Ce n'est pas tout. L'homologie des courbes suppose également que le volume des solides ou liquides soit négligeable vis-à-vis celui du gaz; or, cette condition sera d'autant moins remplie qu'on se rapprochera de plus en plus de l'état critique. Néanmoins, la comparaison faite à une distance suffisante du point critique donne un parallélisme suffisant, comme nous le verrons par la suite.

Les trente corps examinés par Trouton lui ont donné une valeur moyenne de o^{Cal} , 022 pour le rapport de $\frac{L}{T}$, et même pour les corps anormaux ce rapport est toujours bien inférieur à o^{Cal} , 032.

Considérons la courbe a qui passe au point d'ébullition Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Mai 1908.) d'un liquide. On a, pour cette courbe et la courbe de tension maxima en ce point commun,

$$\begin{split} \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} &= \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{H}} \mathbf{T} \frac{dp}{d\mathbf{T}}, \\ \frac{\mathbf{L}}{\mathbf{T}} &= \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \frac{\mathbf{I}}{\mathbf{H}} \mathbf{T} \frac{dp'}{d\mathbf{T}}, \end{split}$$

t, par suite,

$$\frac{\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}}}{\frac{\mathbf{L}}{\mathbf{T}}} = \frac{\frac{d\rho}{dt}}{\frac{dp'}{d\mathbf{T}}} = \frac{\tan g \, \theta}{\tan g \, \theta'},$$

n appelant θ , θ' les angles formés par les tangentes aux eux courbes avec l'horizontale. Il en résulte cette conséuence, que θ est plus grand que θ' et que le rapport des ngentes est égal à $\frac{32}{22}$ en tous les points où la pression it H:

$$\frac{\tan\theta}{\tan\theta} = \frac{32}{22}.$$

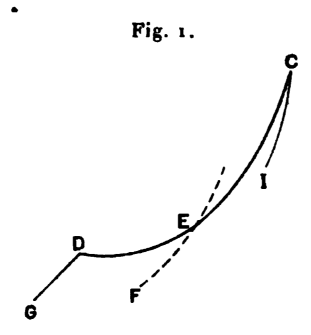
Les courbes a sont donc plus relevées que les courbes tension maxima.

En utilisant ce dernier point, il devient possible de éciser les conditions de possibilité des réactions du pe indiqué.

Soit, en effet, CD la courbe de tension maxima du gaz is en liberté par la dissociation, courbe qui s'étend du sint triple D au point critique C. On voit immédiament que, si la courbe a est tout entière au-dessous de C, la réaction est possible d'une façon réversible dans ute l'échelle des températures.

Si la courbe a rencontre la courbe CD, la réaction ne ra possible d'une façon réversible qu'aux températures féricures à celles du point de rencontre E (fig. 1).

Enfin, puisque la courbe de sublimation DG est une urbe a, cette courbe ne pourra être coupée par les conditions de possibilité de certaines réactions. 35 courbes voisines, et toutes les courbes qui se trouveraient au-dessus d'elles correspondraient à une réaction irréversible, cette dernière ne pouvant se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz.



En résumé: 1° toutes les courbes de dissociation, placées au-dessous de la courbe passant par le point critique, correspondent à des réactions réversibles dans toute l'échelle des températures; 2° toutes les courbes comprises entre celle du point critique et la courbe de sublimation du gaz correspondent à une réaction réversible seulement au-dessous d'une certaine température; 3° toutes les courbes situées au-dessus de la courbe de sublimation correspondent à des réactions irréversibles, susceptibles de se réaliser seulement dans le sens de la mise en liberté du gaz.

On peut maintenant traduire ces conditions en faisant intervenir les chaleurs de réaction. Appelons λ la chaleur de sublimation du gaz sous la pression normale et Q_c la chaleur de réaction sous la même pression correspondant à la courbe α passant par le point critique.

Pour que la réaction soit possible d'une façon réversible, au moins dans une certaine zone de température, il est nécessaire et suffisant que $Q > \lambda$.

Si $Q > Q_c$, la réaction est réversible dans toute l'échelle des températures. Si Q est compris entre λ et Q_c , la

réaction n'est plus réversible au delà d'une certaine température qui se rapproche d'autant plus de la température critique que Q est plus voisin de Q_c . Enfin, si $Q > \lambda$, la réaction ne peut se produire dans le sens de la combinaison du gaz.

Au point triple, la chaleur de sublimation est égale à la somme des chaleurs de volatilisation et de fusion en ce même point :

$$\lambda_t = L_t + S_t.$$

Nous pourrons, d'une façon approchée, remplacer la valeur λ considérée plus haut par la somme L + S des chaleurs de volatilisation et fusion sous la pression atmosphérique:

$$\lambda = L + S$$
,

cette égalité étant d'autant plus près d'être exacte qu'on est moins éloigné du point triple. Les conditions précédentes deviennent alors, pour les différents cas considérés,

$$Q > L + S,$$

 $Q_c > Q > L + S.$

Remarquons enfin que, dans le cas particulier où

$$Q = \frac{32}{30}(L + S),$$

la réaction n'est réversible qu'au-dessous de la température d'ébullition du gaz.

Il est très facile de déterminer la valeur Q_c qui correspond à chaque gaz.

J'ai donné plus haut l'équation générale approchée des courbes a :

$$\log \rho = -138, 108 - 76,418 \log Q_H + \frac{804,71}{T} Q_H + 76,418 \log T,$$

dans laquelle p représente la pression évaluée en centi-

conditions de possibilité de certaines réactions. 37 mètres de mercure et Q_H la chaleur de la réaction effectuée d'une façon réversible sous la pression atmosphérique.

Proposons-nous de déterminer Q_c dans le cas du gaz ammoniac.

Les coordonnées de son point critique sont $T=403^{\circ}$ absolus et $p=115^{\text{atm}}$ ou 8740^{cm} . En portant ces valeurs dans l'équation précédente, on trouve facilement par tâtonnement la valeur de Q_c , égale à 10^{Cal} , 5.

D'autre part, le gaz ammoniac liquéfié bout à 240°, 5 absolus sous la pression normale; on en déduit que L+S est égal à 7^{Cal}, 2.

Par conséquent, toute réaction du type

$$AzH_{gas.}^3 + B_{sol.} + ... + C_{sol.} = A'_{sol.} + B'_{sol.} + ... + C'_{sol.} + Q$$

sera possible et réversible dans toute l'échelle des températures si la chaleur de réaction Q à la température de dissociation normale est supérieure à 10^{Cal}, 5:

$$Q > 10^{Cal}, 5.$$

La réaction ne sera possible d'une façon réversible qu'au-dessous d'une certaine température, lorsque Q sera compris entre 10^{Cal}, 5 et 7^{Cal}, 2:

$$10^{Cal}, 5 > Q > 7^{Cal}, 2.$$

Cette température pourra être calculée dans chaque cas en déterminant l'intersection de la courbe de tension du gaz ammoniac avec la courbe a correspondant à la valeur de Q. Au-dessus de cette température, le système formé par les corps du deuxième membre de l'équation constitue un système instable par rapport au système formé par le premier membre de l'équation.

J'ai calculé pour quelques gaz les valeurs de L + S par la relation de M. de Forcrand, ainsi que les valeurs de Q_c correspondantes. Ces valeurs de Q_c donnent, d'une façon

approchée, la grandeur minima que doit prendre la chaleur de réaction à la température normale de dissociation pour que la réaction soit théoriquement possible d'une façon réversible dans toute l'échelle des températures :

	L + S.	Q_{ϵ} .
Azote	Cal 2,36	Cal 7,56
Oxyde de carbone	2,49	7,93
Oxyde azoteux,	5,55	8,14
Oxygène	2,71	9,26
Ammoniaque	7,20	10,5
Chlore	7,20	10,85
Cyanogène	7,57	10,57
Eau	11,2	16, 15

La relation de M. de Forcrand $\frac{L+S}{T} = o^{Cal}$, o30 jointe à l'égalité $\frac{\lambda}{E} = o^{Cal}$, o32, relative à la courbe de sublimation, permet d'écrire

$$\frac{L+S}{T\times 3o} = \frac{\lambda}{6\times 32}$$

ou

$$\frac{T}{\mathfrak{G}} = \frac{16}{15} \frac{L + S}{\lambda}.$$

En général, ε est plus petit que T, le point d'ébullition du liquide étant au-dessus du point triple. Si l'on admet la relation approchée $L + S = \lambda$, on obtient

$$\frac{\mathbf{T}}{\mathbf{E}} = \frac{16}{15}$$
.

Dans le cas du gaz carbonique, au contraire, & est plus grand que T. On doit donc avoir dans ce cas

$$\lambda > \frac{16}{15} (L + S).$$

Comme Q doit être plus grand que à pour que la réaction soit possible d'une façon réversible, on voit que, conditions de possibilité de certaines réactions. 39

dans ce cas particulier, la relation $Q > \frac{16}{15}(L+S)$ n'est plus suffisante pour la possibilité.

La chaleur de réaction qui intervient dans les relations précédentes est relative à une température déterminée T, celle où la pression de dissociation est égale à 760. Comment déterminer cette valeur? Je suppose connues les chaleurs spécifiques de tous les corps intervenant dans l'équation ainsi que la chaleur de réaction Q' mesurée à la température ordinaire.

Je détermine d'abord une valeur approchée de T en utilisant Q':

$$T_1 = \frac{Q'}{o, o32}.$$

Il est possible maintenant de calculer Q₁, chaleur de réaction à la température T₁, en utilisant les chaleurs spécifiques.

Cette valeur de Q_1 donne maintenant une valeur $T_2 = \frac{Q_1}{o_1 o_3 o_2}$ plus approchée que la précédente. En continuant ainsi, on trouvera une suite de températures T_1 , T_2 , ... et de chaleurs de réaction Q_1 , Q_2 , ... qui iront en se rapprochant de plus en plus et fourniront ainsi finalement la quantité cherchée par la méthode des approximations successives.

Si la valeur de T n'est pas trop élevée, on pourra pratiquement remplacer la quantité de chaleur Q qu'il nous est impossible de calculer dans la plupart des cas (à cause du manque de données expérimentales sur les chaleurs spécifiques), par la chaleur Q' donnée par les Tables thermochimiques.

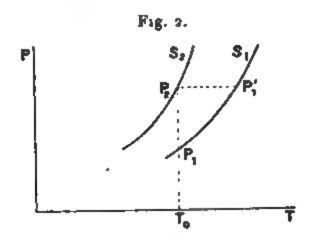
La condition générale de possibilité de réaction d'une façon réversible devient alors

$$Q'-(L+S) > 0.$$

Cette quantité Q'-(L+S) est précisément la chaleur

égagée dans la réaction en supposant que le gaz A luiême soit amené à l'état solide. Or Berthelot, depuis ngtemps, a été conduit à envisager cette quantité comme écidant, par son signe, de la possibilité de semblables factions. D'une façon générale, parmi les règles pratiques a'il a indiquées pour l'évaluation de la chaleur chinique, se trouve en particulier celle qui consiste à rameer à l'état solide tous les termes de l'équation.

Remarque I. — Pour les réactions univariantes dont ous nous occupons ici, dans lesquelles n'interviennent ue des corps solides et un seul gaz, la règle du travail aximum s'applique exactement.



Considérons un gaz, en présence d'un système de corps blides; si le gaz peut agir sur ces corps de manière à prouire plusieurs réactions S₁, S₂, ... auxquelles corresondent à la même température T₀ des chaleurs de réacon Q₁, Q₂, ..., c'est la réaction correspondant au système plus exothermique qui est la plus stable.

Supposons, en effet, $Q_2 > Q_1$, et comparons les deux ystèmes S_1 et S_2 . Les courbes de dissociation étant homogues, je dis que la courbe S_2 est tout entière au-dessous e la courbe S_1 . Admettons que le contraire soit réalisé. a verticale T_0 coupe les deux courbes en deux points P_4 , P_2 pour lesquels nous avons par hypothèse

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 41

Aux points P₂ et P'₄ correspondant à une même pression, on a, puisque la courbe S₄ est au-dessous de S₂,

$$Q_1' > Q_2.$$

D'autre part, aux températures correspondantes, dans deux systèmes A et B, on a toujours $\frac{Q_A}{Q_B}$ = const., ce qui montre que, pour les trois systèmes étudiés, la chaleur de réaction varie dans le même sens avec la température.

Or, de l'étude de quelques cas particuliers il résulte, comme nous l'avons déjà vu, que Q diminue avec la température; par suite,

$$Q_1 > Q'_1$$

ce qui nous conduit à $Q_4 > Q_4' > Q_2$, c'est-à-dire à une conclusion en désaccord avec l'hypothèse initiale. La courbe S_2 est donc au-dessous de S_4 . A une même température, la pression de dissociation du système S_4 est inférieure à celle du système S_2 ; le système S_4 devra tendre vers le système S_2 plus stable.

Remarque II. — Considérons un gaz qui, en se combinant avec un même corps solide, peut former plusieurs composés solides; il est facile de démontrer que les chaleurs de formation de ces composés ne peuvent pas augmenter avec la richesse du composé par rapport au constituant gazeux.

Le gaz A formant avec B les deux composés AB et A² B, on a pour une même température

$$\begin{split} A_{\text{gaz.}} + B_{\text{sol.}} &= AB_{\text{sol.}} + Q_1, \\ A_{\text{gaz.}} + \frac{B}{2}_{\text{sol.}} &= A\frac{B}{2}_{\text{sol.}} + Q_2. \end{split}$$

Si les corps solides AB et A²B sont stables par rapport à leurs constituants, les deux systèmes sont réversibles. Admettons

$$Q_2 > Q_4$$
.

La tension de dissociation de AB serait à une même température supérieure à celle de A²B et, par suite, le corps AB ne devrait plus exister à l'état stable; il devrait se transformer en A²B, d'après l'équation

 $2 AB_{sol.} = A^2 B_{sol.} + B_{sol.}$

Il en résulte

 $Q_2 \leq Q_1$.

Berthelot a été conduit depuis longtemps à cette conséquence par ses recherches expérimentales de Thermochimie.

Remarque III. — Tous les raisonnements précédents ont été faits en négligeant le frottement chimique. L'expérience démontre que, au-dessous d'une certaine température, une réaction même très exothermique ne se produit plus; les corps chimiques deviennent en quelque sorte inertes quand leur température s'abaisse suffisanment. La température à partir de laquelle l'action chimique s'évanouit est d'ailleurs très variable d'une réaction à l'autre. Moissan et Dewar (1) ont montré que l'hydrogène et le fluor se combinent encore à 20° du zéro absolu; c'est là d'ailleurs le seul exemple connu; la plupart des réactions sont à cette température dans la zone de repos chimique.

M. Duhem, depuis longtemps, a introduit l'expression de frottement chimique pour rendre compte de cette inertie chimique, par analogie avec ce qui se passe dans les phénomènes mécaniques.

Si nous connaissons Q, la chaleur normale de réaction pour un système monovariant du type étudié, nous pouvons déterminer immédiatement la courbe de dissociation du système dans toute l'échelle des températures; mais, en pratique, cette dissociation sera masquée dans la zone

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXVI, 1903, p. 641.

de frottement, c'est-à-dire au-dessous d'une certaine température T₀ à laquelle correspond une pression P₀.

Cette pression P₀ pourra être supérieure à la pression atmosphérique et même atteindre des valeurs très grandes.

La réaction ne sera donc pratiquement réalisable que si l'on opère sur une pression au moins égale à P₀. On conçoit ainsi que la réversibilité des réactions puisse être dissimulée aux expérimentateurs qui se contentent de travailler avec les gaz sous la pression atmosphérique, comme on le fait généralement en Chimie; si ce frottement modifie, dans une certaine mesure, nos conclusions, en tous cas, aussitôt que la réaction sera sortie de cette zone d'inertie, les réactions seront conformes aux prévisions précédemment énoncées.

J'ai admis que le frottement disparaissait à une température déterminée; en réalité, la réaction commence par marcher avec des vitesses extrêmement faibles dans le voisinage d'une certaine température, puis, si cette dernière augmente, il arrive un moment où la réaction se manifeste avec une vitesse suffisante pour son étude pratique. A cause de ce ralentissement de vitesse, il est difficile de déterminer exactement la température au-dessous de laquelle it y a repos chimique absolu.

Il n'existe jusqu'ici aucune relation d'ordre général permettant de prévoir, même d'une façon approximative, vers quel point de l'échelle des températures une réaction sort de sa zone de frottement; toutefois, il est possible de noter sur cette question un certain nombre de remarques empiriques sur lesquelles je reviendrai dans un autre Mémoire.

J'ajouterai ensin qu'il est possible d'abaisser la température T₀ précédente en utilisant des agents catalytiques appropriés; il devient alors facile de prolonger pratiquement la courbe dans sa zone de frottement jusqu'à ce que les réactions intermédiaires qui fonctionnent dans la catalyse arrivent elles-mêmes dans leur zone de frottement. Je n'insiste pas sur ces questions, qui seront développées longuement par ailleurs.

Il existe d'autres conséquences du frottement sur lesquelles je voudrais appeler l'attention.

Soit, par exemple, un corps solide A susceptible de se décomposer sous l'influence de la chaleur en un gaz et un autre solide B:

$$gaz + B_{sol.} = A_{sol.} - Q.$$

Sa chaleur de formation est négative ou, plus exactement, inférieure à L + S; dans ces conditions le corps A forme un système instable par rapport à s'es produits de décomposition et, s'il n'y avait pas de frottement chimique, le corps A ne devrait pas exister, car, dans toute réaction où il tend à se former, il devrait immédiatement se décomposer en ses deux constituants B et gaz.

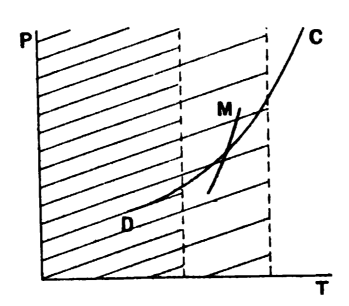
De même un système $A + B + \dots$ présentant avec le système $A'_{gaz} + B' + C' + \dots$ des relations thermiques du même ordre ne devrait jamais subsister. Aussitôt que le système A + B serait constitué, il devrait immédiatement, quelle que soit la température, se transformer dans le deuxième système. En fait, il est toujours nécessaire, à cause du frottement, que la température du premier système dépasse une certaine valeur pour que la réaction conduisant au système plus stable puisse être manifestée.

Quand la valeur de Q est comprise entre L + S et Q_c , nous avons vu qu'il existait toujours une température audessous de laquelle la réaction était réversible. Cette prévision pourra encore être masquée par le frottement. Il suffira pour cela que le point de rencontre M des courbes de dissociation et de liquéfaction du gaz se trouve dans la zone de frottement.

Un catalyseur approprié pourra, dans certains cas, reculer assez la zone de frottement pour que le point M

conditions de possibilité de certaines réactions. 45 émerge de cette zone, et alors la réversibilité de la réaction pourra être manifestée (fig. 3).

Fig. 3.



Enfin j'ai montré plus haut que la règle du travail maximum s'appliquait aux systèmes monovariants étudiés; si un gaz en agissant sur le système solide A + B + ... est susceptible d'engendrer plusieurs systèmes S₁, S₂, ... donnant les chaleurs de réaction Q₁, Q₂, ..., le système le plus stable correspondra au plus grand dégagement moléculaire thermique. Il en résulterait cette conséquence, en négligeant le frottement, que le système le plus stable devrait seul se manifester. L'expérience démontre que les systèmes intermédiaires apparaissent toujours, pourvu qu'à la température de la réaction les équations de transformation de ces systèmes instables dans le système stable soient dans leur zone de frottement.

II. - Réactions entre corps solides et un liquide.

Considérons la réaction

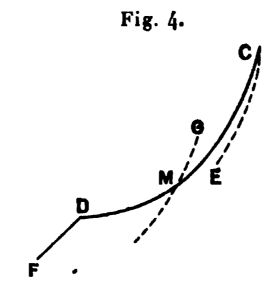
(1)
$$A_{liq} + B_{sol} + ... + C_{sol} = A'_{sol} + B'_{sol} + ... + C'_{sol} + q$$

dans laquelle B,..., C, A',..., C' sont des corps solides et A un liquide. Les corps solides ont une tension de vapeur nulle ou tout à fait négligeable devant celle du liquide; enfin j'admets que les solides sont insolubles dans le liquide A.

Cette réaction sera possible à partir du liquide, si la tension maxima du liquide A est supérieure à la pression de dissociation du système

(2)
$$A_{\text{sol.}} + B_{\text{sol.}} + \ldots + C_{\text{sol.}} = A'_{\text{sol.}} + B'_{\text{sol.}} + \ldots + C'_{\text{sol.}} + Q.$$

Soit DC la courbe de tension maxima de A avec les



points triple et critique D et C; si la courbe de dissociation est tout entière au-dessous de la courbe α passant par C, c'est-à-dire si $Q > Q_c$, alors la réaction est toujours théoriquement possible dans la zone de température où A peut rester liquide, mais d'une façon *irréversible*, dans le sens de la combinaison à partir du liquide.

Si Q est compris entre λ et Q_c ,

$$\lambda < Q < Q_c$$

la réaction ne sera possible qu'au-dessous d'une certaine température, celle qui correspond au point M de rencontre des courbes de dissociation et de tension maxima, et toujours d'une saçon irréversible sauf au point M.

En remplaçant λ par L + S, il vient finalement

$$L + S < Q < Q_c$$

Les conditions de possibilité sont donc les mêmes quand

conditions de possibilité de certaines réactions. 47 on remplace le gaz par le liquide et elles présentent les mêmes particularités sauf la réversibilité.

On peut introduire dans les conditions de possibilité la chaleur q dégagée dans la réaction (1) au lieu de la chaleur Q dégagée dans la deuxième.

Ces deux nombres ne dissèrent à une même température que par la chaleur de volatilisation du liquide à cette température.

On aura donc à la température de dissociation, sous la pression normale du système (2),

$$Q + \lambda = q$$

et, si cette température n'est pas trop éloignée de la température d'ébullition du liquide, λ différera peu de L; par suite,

$$q = Q + L$$
.

Les conditions précédentes deviennent alors

$$L + S < q - L < Q_c$$

et, pour que la réaction soit possible au moins dans une certaine zone de température, il faudra que

$$q > S$$
.

La condition exprimée sous cette forme n'est évidemment qu'approchée, puisqu'elle résulte du remplacement de quantités par d'autres qui ne leur sont pas rigoureusement égales.

On arrive donc à cette conclusion grossière que la réaction sera possible quand elle sera exothermique.

III. — Réactions entre corps solides.

En comparant les deux systèmes

$$A_{sol.} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.} = A'_{sol.} + B'_{sol.} + \ldots + C'_{sol.} + q$$

et

$$A_{\text{gaz.}} + B_{\text{sol.}} + \ldots + C_{\text{sol.}} = A'_{\text{sol.}} + \ldots + C'_{\text{sol.}} + Q_{\text{sol.}}$$

on voit immédiatement que la réaction sera possible si la courbe de dissociation du deuxième système est située au-dessous de la courbe de sublimation de A, c'est-à-dire si $Q > \lambda$ ou $Q = \lambda > 0$.

Q est la chaleur de réaction du deuxième système à la température de dissociation sous pression normale et λ est la chaleur de sublimation du corps solide A sous la même pression.

Si les températures de dissociation et de sublimation normale ne sont pas trop éloignées, q dissère peu de $Q - \lambda$ et la condition de possibilité approchée devient alors

$$q > 0$$
.

J'ai supposé que les tensions de vapeur des solides B, ..., C, A', ..., C' étaient négligeables vis-à-vis la tension du solide A. Bien entendu, toutes ces déductions s'entendent avec les réserves apportées par le frottement.

IV. — Réactions entre corps solides se dissociant en donnant plusieurs gaz.

Lorsque plusieurs gaz A, ..., B interviennent dans un même membre de l'équation avec les coefficients respectifs a, ..., b, si l'on impose à ces gaz d'entrer dans la réaction avec des proportions indiquées par l'équation ellemême, en général, le système reste encore monovariant :

$$aA_{\text{gaz.}} + \ldots + bB_{\text{gaz.}} + C_{\text{sol.}} + \ldots + D_{\text{sol.}} \rightleftharpoons A'_{\text{sol.}} + B'_{\text{sol.}} + \ldots + C'_{\text{sol.}}$$

La quantité de chaleur qui correspond à 1^{mol} de gaz est donnée par l'équation suivante, où N = a + ... + b:

$$\frac{1}{N}(aA+\ldots+bB+\ldots+D)=\frac{1}{N}(A'+B'+\ldots+C')+Q.$$

La température normale de dissociation est alors reliée

à Q par une constante qui dépend, comme nous l'avons vu, du nombre des gaz et de leurs coefficients a et b:

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} = \mathbf{K}.$$

Quand le système se dissocie sous la pression atmosphérique, à la température absolue T, les pressions des gaz A, ..., B sont respectivement $H \frac{a}{N}$, ..., $H \frac{b}{N}$; il est alors nécessaire que les tensions maxima des corps A, ..., B à la température T soient respectivement supérieures aux quantités $H \frac{a}{N}$, ..., $H \frac{b}{N}$, conditions qui peuvent aussi se traduire en fonction des chaleurs de fusion et de volatilisation, quoique moins simplement que dans le cas précédent.

Montrons comment on peut établir cette condition pour l'un des gaz A. Soient T_0 la température absolue à laquelle le gaz liquéfié a comme tension maxima $H \frac{a}{N}$, T_{A} sa température d'ébullition; ce gaz doit satisfaire à l'inégalité

$$T_0 < T$$
.

D'après les formules de Van der Waals, on sait que la tension maxima P d'un liquide est reliée à la température par l'expression

$$\frac{P}{P_c} = \frac{T}{T_c} Z \left(\frac{T}{T_c} \right),$$

dans laquelle P_c et T_c désignent la pression et la température critique du gaz et Z une fonction connue assez compliquée. En appliquant successivement cette relation aux tensions H et $H\frac{a}{N}$, on obtient

$$\frac{H}{P_c} = \frac{T_A}{T_c} Z \left(\frac{T_A}{T_c} \right),$$

$$\frac{H \alpha}{N P_c} = \frac{T_0}{T_c} Z \left(\frac{T_0}{T_c} \right).$$

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Mai 1908.)

Comme $\frac{L+S}{T_a} = o^{Cal}$, o30, on a finalement

$$\frac{a}{N}(L+S)Z\left(\frac{L+S}{T_c}\right)=T_0Z\left(\frac{T_0}{T_c}\right)$$

d'où l'on tire

$$T_0 = F\left(\frac{a}{N}, L + S, T_c\right).$$

Comme $\frac{Q}{T} = K$, la condition de possibilité relative au gaz A devient alors

$$Q > KF\left(\frac{a}{N}, L + S, T_c\right)$$

En répétant une condition semblable pour chacun des gaz, on voit finalement que Q devra être supérieur à la plus grande des valeurs que prend la fonction

$$KF\left(\frac{a}{N}, L+S, T_c\right)$$

pour chacun des gaz considérés.

La fonction Z a été déterminée par Clausius (1).

Il sera beaucoup plus simple, dans la pratique, de se servir des deux relations

$$T = \frac{Q}{K},$$

$$T > T_0,$$

To pouvant être déterminé très simplement pour chacun des gaz à l'aide de la relation

$$\frac{\mathrm{H}\,a}{\mathrm{NP}_c} = \frac{\mathrm{T}_0}{\mathrm{T}_c}\,\mathrm{Z}\left(\frac{\mathrm{T}_0}{\mathrm{T}_c}\right),\,$$

et en utilisant les Tables dressées par Clausius, qui donnent pour chaque valeur numérique de $\frac{T_0}{T_c}$ la valeur correspondante de la fonction Z.

⁽¹⁾ Ann. de Chim, et de Phys., 5° série, t. XXX, 1883, p. 433.

APPLICATIONS.

Je veux montrer comment il sera possible d'appliquer les relations précédentes à la prévision des réactions.

I. Soit à examiner a priori l'action que pourrait exercer l'azote sur les carbures alcalino-terreux:

$$C^2 Ca_{sol.} + Az^2_{gaz.} = C^2 Az^2 Ca_{sol.}$$

M. de Forcrand a déterminé la chaleur de formation du carbure de calcium et M. Joannis celle du cyanure à l'état dissous. Ces quantités sont respectivement égales à 13^{Cal}, 15 et 58^{Cal}, 7, en tenant compte de la chaleur de formation de la chaux récemment mesurée par M. Guntz. On ne connaît pas la chaleur de dissolution du cyanure de calcium, mais celle du cyanure de baryum a été déterminée.

En admettant l'égalité de ces deux chaleurs, hypothèse qui s'écarte certainement peu de la réalité, on trouve pour la chaleur de la réaction hypothétique précédente

$$C^2 Ca_{sol.} + Az^2_{gaz.} \rightleftharpoons C^2 Az^2 Ca_{sol.} + 43^{Cal}, 75.$$

Ce système formera un système monovariant, s'il est susceptible de se réaliser avec équilibre. Or, la chaleur de réaction est bien supérieure à L + S et même à Q_c relatifs à l'azote; on a en effet $L + S = 2^{Cal}$, 36 et $Q_c = 7^{Cal}$, 56. La réaction est donc possible d'une façon réversible.

Cherchons une valeur approchée de la température normale de dissociation

$$T = \frac{43,75}{32} = 1370^{\circ}$$

ou 1100° C. environ.

Bien entendu, cette température ne peut avoir de signification qu'autant que les constituants C²Ca, C²Az²Ca sont encore solides à cette température. C'est, en effet, ce qui est réalisé.

Pour obtenir la température exacte, il conviendrait de déterminer la chaleur de réaction à 1100°, en utilisant les chaleurs spécifiques des différents termes de l'équation. On obtiendrait ainsi une nouvelle valeur Q, à laquelle correspondrait une valeur T, plus approchée que la précédente de la valeur cherchée. En continuant à opérer ainsi par la méthode des approximations successives, on obtiendrait une série de valeurs Q, Q2, ..., T, T2, ... se rapprochant de plus en plus des valeurs correspondant à la pression normale.

Ainsi donc, à moins que l'azote ne soit susceptible de former avec le carbure de calcium un système plus stable que le cyanure de calcium, on obtiendra ce dernier corps. Mais, dans tous les cas, il y aura fixation de l'azote par le carbure si l'on opère dans des conditions convenables de température et de pression.

Il importe de faire remarquer ici, une fois pour toutes, que nous ne savons rien a priori sur la température à laquelle la réaction commencera à se réaliser; il pourrait se faire que le frottement subsiste jusqu'à des températures où la pression de dissociation serait supérieure à 760^{mm}. Dans des leçons faites au Collège de France, en 1903, j'ai discuté la possibilité de cette réaction et j'en avais montré toute l'importance pour l'industrie des cyanures. Parmi les trois formes industrielles de l'azote, l'azote nitrique, l'azote ammoniacal, l'azote cyané, c'est en effet cette dernière forme qui est la plus difficilement accessible et par suite la plus coûteuse.

Au moment de cette discussion, on ne connaissait sur le carbure que les travaux de Moissan, qui avait essayé l'action de l'azote sans obtenir de résultats: « L'azote pur et sec, dit-il, ne réagit pas même à 1200° » (1). J'en avais alors conclu que le frottement ne disparaissait pas encore

⁽¹⁾ Le four électrique, p. 295.

53

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

à 1200° et qu'il conviendrait d'opérer sous pression, puisque à cette température la pression de dissociation doit être supérieure à la pression atmosphérique.

Je m'étais proposé de faire des essais dans cette direction, lorsque MM. Frank et Erlwein communiquèrent leurs recherches au Congrès de Berlin (') et annoncèrent que l'azote est bien absorbé par le carbure de calcium à la température de 1000° en formant de la cyanamide calcique:

$$C^2 Ca_{sol} + Az^2_{gaz} = CAz^2 Ca_{sol} + C_{sol}$$

Le carbure de baryum dans les mêmes conditions donne le cyanure :

$$C^2 Ba_{sol.} + Az^2_{gas.} = C^2 Az^2 Ba_{sol.}$$

L'importance de ces réactions les a fait transporter dans l'industrie. La Société des Produits azotés a installé l'an dernier à Piano d'Orte, province d'Aquila, Italie, une importante usine pour la fabrication de la cyanamide calcique, que l'on peut utiliser telle quelle comme engrais azoté ou bien transformer en cyanure (2).

On voit aussi qu'à côté du système cyanure de calcium, il existe un autre système C² Az² Ca + C, évidemment plus stable, qui est apparu dans la fixation de l'azote sur le carbure calcique.

II. Le chlorate de potassium est formé à partir du chlorure avec absorption de chaleur:

$$KCl_{sol.} + O^3 = ClO^3 K_{sol.} - 11^{Cal}, 9,$$

soit, par O2,

$$\frac{2}{3}$$
 K Cl_{sol.} + O^{2} _{gaz.} = $\frac{2}{3}$ Cl O^{3} K_{sol.} - 7^{Cal} , 9.

⁽¹⁾ Chemiker Zeitung, t. I, 1903, p. 543.

⁽²⁾ Cette question a été discutée dans une leçon faite le 18 mai 1903; j'apprenais ensuite, par la *Chemiker Zeitung*, la Communication de MM. Frank et Erlwein (3 juin), et, le 12 juin, j'annonçais à mes auditeurs ce résultat en accord avec mes prévisions.

La chaleur de formation étant négative, il ne peut y avoir sixation directe de l'oxygène sur le chlorure. La réaction n'est possible que dans le sens de la décomposition du sel avec mise en liberté d'oxygène. Ce sel constitue une forme instable qui subsiste grâce au frottement, mais devra se décomposer toutes les fois qu'on fera intervenir un agent capable de diminuer ou de supprimer le frottement.

Il en est de même pour le bromate de potassium:

$$\frac{2}{3}$$
 K Br_{sol.} + O^{2} _{gaz.} = $\frac{2}{3}$ Br O^{2} K_{sol.} - 7^{Cal} , 5.

Le perchlorate de potassium est au contraire exothermique à partir de l'oxygène et du chlorure :

$$\frac{1}{2}$$
 K Cl_{sol.} + O^{2} _{gaz.} = $\frac{1}{2}$ Cl O^{4} K_{sol.} + 3^{Cal} , 9.

D'autre part, L + S dans le cas de l'oxygène est égal à 3^{Cal}. Quand la température s'abaisse, la chaleur de réaction doit augmenter; il en résulte qu'il doit exister une zone de température assez restreinte où la réaction serait théoriquement réversible; mais, comme cette zone est dans le voisinage de —160°, elle est évidemment masquée par le frottement et ne pourrait être mise en évidence que par des catalyseurs extrêmement actifs.

La température de dissociation normale correspond à une température extrêmement basse, et par suite le perchlorate de potassium ne devrait subsister à la température ordinaire que sous des pressions colossales. Il n'y a donc aucun doute sur l'instabilité de ce corps vis-à-vis ses produits de décomposition.

Il ne peut subsister à la température ordinaire que grâce au frottement.

D'autre part, le perchlorate est un système plus rapproché de la forme stable, chlorure de potassium et oxygène, que le chlorate de potassium. On a

$$2 \text{ Cl O}^2 \text{ K}_{\text{sol.}} + \text{ O}^2_{\text{gas.}} = 2 \text{ Cl O}^4 \text{ K}_{\text{sol.}} + 39^{\text{Cal}}, 4;$$

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

il en résulte que l'oxygène doit pouvoir se fixer directement sur le chlorate.

Il sera intéressant de vérifier si la réaction précédente est sortie de sa zone de frottement avant celle de la décomposition du chlorate en ses éléments; dans ce cas le chlorate fixerait l'oxygène et se transformerait directement en perchlorate avant de se décomposer.

D'autre part, à partir du moment où le chlorate se décompose, l'oxygène doit se porter sur le chlorate non décomposé pour engendrer du perchlorate, pourvu que celui-ci puisse encore subsister à la température de la réaction; c'est bien d'ailleurs ce que l'expérience démontre. En présence d'un catalyseur comme le bioxyde de manganèse, qui enlève au perchlorate sa pseudostabilité, ce dernier n'apparaît plus.

On voit aussi que, si la vitesse d'oxydation du chlorate de potassium

$$(1) \qquad \qquad (10^{3} K + O = ClO^{4} K$$

était supérieure à la vitesse de décomposition du chlorate

$$(2) ClO3K = KCl + O3,$$

il ne devrait pas apparaître de gaz oxygène.

$$4 \text{Cl O}^3 \text{K} = \text{KCl} + 3 \text{Cl O}^4 \text{K}.$$

L'expérience démontre, au contraire, qu'il y a dégagement gazeux, et que la proportion d'oxygène dégagée est variable suivant les conditions; il en résulte que la vitesse de la réaction (2) est supérieure à celle de la réaction (1).

Lorsque le chlorate de potassium est maintenu en tous ses points à une même température, la quantité d'oxygène recueilli renseigne sur le rapport des vitesses des deux réactions à cette température.

III. J'ai examiné également l'iodate et le periodate de potassium. La chaleur de dissolution de ce dernier corps

n'ayant pas été déterminée, j'en ai effectué la mesure, afin de pouvoir connaître la chaleur de formation.

Trois expériences de dissolution effectuées à 16° ont donné une moyenne de — 14^{Cal}, 4. La dissolution du sel est lente; elle a exigé des temps variant de 3 à 5 minutes en opérant avec un sel pulvérisé et tamisé:

(1)
$$\frac{2}{3} \text{KI}_{\text{sol.}} + O^2_{\text{gaz.}} = \frac{2}{3} IO^2 \text{K}_{\text{sol.}} + 30^{\text{Cal}}, 6,$$

(2)
$$\frac{1}{2} KI_{sol.} + O^2_{gaz} = \frac{1}{2} IO^4 K_{sol.} + 2I^{Cal}$$
.

Les températures de fusion sont les suivantes : KI, 666°; 10°K, 582°.

On voit d'abord que le système le plus stable est l'iodate de potassium, que le periodate est par conséquent un système instable par rapport à l'iodate. Ainsi, tandis que dans les composés chlorés l'ordre croissant de stabilité est le suivant :

> Chlorate de potassium et oxygène, Perchlorate de potassium,

au contraire, pour les composés iodés analogues, nous avons la suite

Periodate de potassium, Iodate de potassium et oxygène,

(3)
$$2IO^3 K_{sol.} + O^2_{gaz.} = IO^4 K_{sol.} + 7^{Cal}, 8.$$

La température normale de dissociation dans le passage du periodate au système iodate et oxygène doit être inférieure à 0°; il en résulte que ce dernier sel ne peut subsister à la température ordinaire que grâce au frottement. IO¹K est une forme instable par rapport à IO³K + O. Rammelsberg a constaté, en effet, que le periodate perd de l'oxygène à 300° et se transforme alors en iodate (¹). Inversement, quand l'iodate se décompose, il ne peut pas donner de periodate; en effet, la courbe de dissociation

⁽¹⁾ Ann. Pogg., t. CXXXIV, p. 320.

du système (3) est tout entière au-dessus de la courbe du système (1); par suite, à une même température, la pression d'oxygène fournie dans la décomposition de l'iodate est insuffisante pour réaliser la combinaison de cet oxygène avec l'iodate non décomposé et engendrer le periodate. Cette prévision est bien d'accord avec les faits observés par Rammelsberg, qui n'a jamais constaté la présence du periodate dans la décomposition de l'iodate.

Enfin la grandeur du nombre 30^{Cal}, 6,

$$\frac{2}{3}$$
 KI_{sol.} + O²_{gaz.} $\rightleftharpoons \frac{2}{3}$ IO² K_{sol.} + 3o^{Cal}, 6,

ne laisse aucun doute sur la possibilité de la réaction. Si l'iodate de potassium ne fondait pas, sa température normale de dissociation pourrait être évaluée grossièrement à 680°C., température sans doute trop élevée, puisque l'évaluation devrait en être faite avec la chaleur de réaction correspondant à ces températures élevées. D'autre part, l'expérience montre que le sel fond à 582° en éprouvant une décomposition partielle, et Rammelsberg dit qu'en calcinant l'iodate il reste de l'iodure.

Inversement, en chauffant l'iodure dans l'oxygène, on doit pouvoir vérifier la formation d'iodate. En chauffant progressivement l'iodure de potassium dans un courant d'oxygène, j'ai pu reconnaître la formation d'iodate.

Il importe de remarquer toutesois qu'Engle et Nasse (¹), en chaussant l'iodure sec dans l'oxygène, n'ont obtenu aucune sixation gazeuse; on se trouve ici en présence de ce sait qui parast commun à toutes les réactions : c'est que les produits secs n'agissent plus les uns sur les autres ou du moins exigent alors des températures beaucoup plus élevées pour manisester leur action. D'ailleurs, je me suis aperçu depuis que cette sixation d'oxygène avait été reconnue avant moi.

⁽¹⁾ DAMMER, Handbuch der anorg. Chem., t. II, 2º Partie, p. 39.

Quand on chausse l'iodure en présence de l'air à 230°, il se forme des traces d'iodate.

IV. Proposons-nous de discuter a priori l'action du cyanogène sur les métaux.

A l'argent correspond l'équation

$$Ag_{sol.}^2 + Cy_{gaz.}^2 = 2AgCy_{sol.} + 6^{Cal}.$$

Le cyanogène bout à - 21°; par suite,

$$L + S = o^{Cal}, o3(273 - 21) = 7^{Cal}, 56.$$

La réaction ne peut être réversible. Le cyanogène ne peut donc se combiner avec l'argent et l'équation précédente ne peut être réalisée que dans le sens de la décomposition du cyanure.

Ces conclusions sont en accord avec les faits connus.

Le palladium conduit à une conclusion dissérente :

$$Pd_{sol.} + Cy_{gaz.} \rightleftharpoons Pd Cy_{sol.} + 21^{Cal}, 3.$$

M. Joannis a trouvé 21^{Cal}, 3 pour la chaleur de formation du chlorure palladeux; on en déduit que la température approchée de dissociation sous la pression atmosphérique est environ 400° C.

On sait que le cyanure de palladium se décompose quand on le chausse en cyanogène et métal. La réaction inverse n'a jamais été constatée; elle est certainement possible. C'est un point que je me propose de vérisier.

Les cyanures de zinc, de cadmium sont formés avec de grandes quantités de chaleur; ils ne peuvent se décomposer qu'à des températures très élevées :

$$Zn_{sol.} + Cy_{gaz.}^2 = Zn Cy_{sol.}^2 + 56^{Cal},$$

 $Cd_{sol.} + Cy_{gaz.}^2 = Cd Cy_{sol.}^2 + 37^{Cal}, 7.$

Si les métaux ainsi que les cyanures restaient solides à haute température, la dissociation de ces cyanures sous pression normale n'aurait lieu qu'à des températures voiconditions de possibilité de certaines réactions. 59 sines de 1500° C. et 900° C. Mais, à ces températures, les métaux sont volatils et les équations deviennent

$$Zn_{gaz.} + Cy_{gaz.}^2 = Zn Cy_{sol.}^2 + 91^{Cal}, 8,$$

 $Cd_{gaz.} + Cy_{gaz.}^2 = Cd Cy_{sol.}^2 + 69^{Cal}, 2,$

en tenant compte de la valeur L + S relative à ces deux métaux dont M. Daniel Berthelot (') a donné récemment les températures d'ébullition.

Les chaleurs de réaction rapportées à une molécule gazeuse donnent $45^{\text{Cal}}, 9$ et $35^{\text{Cal}}, 6$; comme ces réactions sont du type

$$Az H8sol. + H2 Ssol. = Az H6 Ssol.,$$

pour lesquelles nous admettons $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$,037, nous aurons, comme température de dissociation normale, les valeurs approchées 970° C. et 680° C.

Remarquons que le passage du premier type de réaction au deuxième type a pour but d'abaisser notablement les températures de décomposition; c'est là un fait général. Ensin, observons que ces conclusions découlent des chaleurs de formation déterminées à la température ordinaire et que, par suite, les températures qu'on en déduit sont seulement approchées. Quoi qu'il en soit, elles fournissent a priori des renseignements sur ces réactions.

En fait, Rammelsberg (2) a constaté qu'en chauffant fortement le cyanure de zinc, il n'était pas encore décomposé.

D'après l'auteur, ce cyanure éprouve une polymérisation qui a pour but, sans doute, d'augmenter sa chaleur de formation et par suite d'abaisser la pression de dissociation pour une température donnée.

Je n'ai trouvé aucun renseignement sur la stabilité du cyanure de cadmium.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXI, 1900, p. 380.

⁽²⁾ Ann. de Liebig, t. LXIV, p. 300.

La réaction inverse, l'union du cyanogène avec le zinc et le cadmium, devra se faire d'autant plus facilement. Effectivement, Berthelot a constaté que le cyanogène se combine au zinc et au cadmium à 300° (1), température à laquelle les deux métaux sont encore solides.

V. L'argentocyanure de potassium Ag Cy² K doit se décomposer en donnant du cyanogène en même temps que le cyanogène doit agir sur un mélange d'argent et de cyanure de potassium, alors qu'il est sans action sur l'argent. Ces conséquences résultent immédiatement de la considération de l'équation

$$2 \text{ Ag}_{\text{sol.}} + \text{Cy}_{\text{gaz.}}^2 + 2 \text{ K Cy}_{\text{sol.}} \rightleftharpoons 2 \text{ Ag Cy}_{\text{Sol.}}^2 + 31^{\text{Cal}}, 6.$$

C'est vers 700° que le sel double doit donner une pression de cyanogène voisine de 760^{mm}.

VI. Le chlore forme avec l'or deux chlorures distincts Au Cl, Au Cl³; d'après Thomsen, la chaleur de formation de ce dernier corps serait

$$Au_{sol.} + Cl_{gaz.}^8 = AuCl_{sol.}^8 + 22^{Cal}, 8.$$

Toutesois ce nombre présente des incertitudes sur lesquelles Berthelot a insisté (2). Néanmoins il pourra nous donner une idée grossière de la dissociation des deux chlorares.

Au Cl³ se dissociera d'abord en formant le sous-chlorure, puis ce dernier à son tour mettra le métal en liberté:

$$\frac{2}{3}$$
 | Au_{sol.} + Cl²_{gaz.}| $\Rightarrow \frac{2}{3}$ (Au Cl³_{sol.}) + 15^{Cal}, 2.

L + S dans le cas du chlore est égal à 7^{Cal}, 14; il n'y a donc aucun doute sur la possibilité de la réaction et de l'équilibre.

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 5° série, t. XVIII, 1879, p. 378.

⁽²⁾ Thermochimie, t. II, p. 378.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 61 Si le chlorure aureux n'existait pas, on devrait avoir

$$\frac{15,2}{0,032} = 475^{\circ}$$
 absolus

comme température normale de dissociation. En fait, la courbe hypothétique correspondante devrait être intermédiaire entre les deux courbes

$$Au_{sol.} + Cl_{gaz.}^2 \rightleftharpoons 2Au Cl_{sol.},$$

 $Au Cl_{sol.} + Cl_{gaz.}^2 \rightleftharpoons Au Cl_{sol.}^3$

si la valeur thermique était bien exacte.

M. Meyer (1) a étudié récemment ces dissociations; il a trouvé:

Température centigrade.	Pression de dissociation.	
	Au Cl ³ .	Au Cl.
100	mm 6	
150	12	mm
170	31	14
185	67	21
190	85	26
207	174	65
233	»	172
240	v	220

Les données relatives à AuCl³ conduisent à l'équation suivante pour la courbe de dissociation :

$$\log p = 24,03 - \frac{4944}{T} - 4,29 \log T,$$

grâce à laquelle on trouve 525° comme température normale absolue de dissociation.

Comparons, d'autre part, cette même courbe à celle du chlorure de zinc ammoniacal ZnCl². 4 AzH³. Sous la pression de 174^{mm}, les températures correspondantes pour les

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIII, 1901, p. 817.

deux systèmes sont 480° et 331°. Le rapport R est égal à 1,450. Comme, d'autre part, la température normale de dissociation pour le sel de zinc est 362°,5, celle du chlorure d'or doit être 362°,5 × 1,45 = 525°. On retrouve donc bien la même température que celle qui se déduit immédiatement des expériences. L'homologie des deux courbes est donc encore vérifiée.

La même correspondance donne pour la seconde courbe $T_H = 550^\circ$ absolus. Ces deux températures sont toutes deux au-dessus de la température calculée, ce qui indique que la chaleur de formation de Thomsen est trop faible. On peut en donner une valeur plus approchée en utilisant la constante 0^{Cal} , 032:

.
$$Au_{sol.} + Cl_{gaz.} = Au Cl_{sol.} + 8^{Cal}, 8,$$

 $Au_{sol.} + Cl_{gaz.}^3 = Au Cl_{sol.}^3 + 25^{Cal}, 2.$

Ces chaleurs de formation sont relatives à des températures centigrades comprises entre 250° et 300° C. Il sera intéressant d'en vérisier l'exactitude.

VII. M. Joannis a déterminé la chaleur de formation de l'iodure palladeux précipité:

$$Pd_{sol.} + I_{gaz.} \rightleftharpoons PdI_{sol.} + 27^{Cal}$$
.

Pour l'iode L + S = 14^{Cal}, 40. La réaction est donc possible. La température normale de dissociation d'après la valeur précédente devrait être de 570° C., valeur maxima en admettant la diminution de la chaleur de réaction avec la température.

Parmi les propriétés de cet iodure, on indique qu'il commence à se décomposer aux environs de 350°; il aurait donc déjà à cette température une pression de dissociation sensible, ce qui tendrait à établir que la valeur précédente est sans doute un peu trop élevée. Il importe de remarquer que chez les composés halogénés la décomposition doit commencer à se manifester sous des pressions de dissocia-

63

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. tion beaucoup plus faibles que dans la plupart des autres corps, car les réactions où interviennent les éléments halogènes sortent souvent beaucoup plus tôt de leur zone de frottement.

On pourra donc combiner directement l'iode au palladium, point qu'il sera facile de vérisier.

VIII. D'après M. Sabatier, les sulfures et sulfhydrates alcalins sont reliés entre eux par les équations thermiques suivantes:

$$K^2S_{sol.} + H^2S_{gaz.} \rightleftharpoons 2KSH_{sol.} + 20^{Cal}, 7,$$
 $Na^2S_{sol.} + H^2S_{gaz.} \rightleftharpoons 2NaSH_{sol.} + 18^{Cal}, 5.$

Les réactions sont possibles d'une façon réversible avec des températures normales de dissociation voisines respectivement de 370° et 300° C. Ces faits ne sont pas en désaccord avec les propriétés de ces corps. Par exemple, le sulfhydrate de potassium hydraté perd d'abord son eau vers 300°, puis un peu au-dessus il abandonne le gaz sulfuré.

IX. Les fluorhydrates de fluorures ou fluorures acides sont décomposables sous l'influence de la chaleur en donnant du gaz fluorhydrique.

Ce sont encore là des réactions réversibles, comme on peut s'en rendre compte:

$$KF_{sol.} + HF_{gaz.} \rightleftharpoons KFHF_{sol.} + 21^{Cal}, o,$$
 $NaF_{sol.} + HF_{gaz.} \rightleftharpoons NaFHF_{sol.} + 17^{Cal}, 1,$
 $L + S = 8^{Cal}, 8o.$

Les données calorimétriques précédentes donnent des températures normales de dissociation voisines de 390° et 260° C. D'après Berzelius, les cristaux du sel de sodium perdent leur gaz fluorhydrique quand on les chauffe, en prenant une teinte laiteuse, et conservent leur forme. L'auteur ne donne aucun renseignement sur la température à laquelle a lieu cette décomposition, Quant

au premier sel KFHF, on sait qu'il commence par fondre en se décomposant légèrement et que, en chauffant un peu plus, on obtient un dégagement régulier de gaz fluorhydrique.

X. Le chlorure de potassium forme avec le chlorure stannique une combinaison de chlorostannate de potassium, que l'on doit considérer comme le sel d'un acide chlorostannique:

$$Sn Cl_{gas.} + 2 K Cl_{sol.} \rightleftharpoons Sn Cl_{2} \times Cl_{sol.} + 3o^{Cal}, 2.$$

Le tétrachlorure d'étain bout à 120°; la réaction sera possible d'une façon réversible, car la quantité

$$L + S = \iota \iota^{Cal}, 8$$

est bien inférieure à la précédente.

La température normale de dissociation doit être voisine de 670°. On ne connaît rien jusqu'ici sur la température de décomposition; on sait seulement que le chlorostannate de potassium régénère le tétrachlorure quand on le calcine.

XI. Les chloroplatinates de potassium et de sodium peuvent constituer l'un et l'autre des systèmes monovariants à partir du chlore, du platine et des sels alcalins.

On a en effet:

$$\frac{1}{2}(Pt_{sol.} + 2 K Cl_{sol.}) + Cl_{gas.}^{2} \rightleftharpoons \frac{1}{2} P Cl_{.2} K Cl_{sol.} + 45^{Cal}, 2,$$

$$\frac{1}{2}(Pt_{sol.} + 2 Na Cl_{sol.}) + Cl_{gas.}^{2} \rightleftharpoons \frac{1}{2} P Cl_{.2} Na Cl_{sol.} + 37^{Cal}, 1.$$

La grandeur des nombres ne laisse aucun doute sur la possibilité de la réversibilité:

Dans le cas du sel de sodium, la pression normale de dissociation serait inférieure à 880°, en tenant compte de la variation de la chaleur de formation avec la température. Dans le cas du sel de potassium, elle serait sensiblement plus élevée et atteindrait au maximum environ 1000° si les chlorures alcalins n'étaient pas fondus à ces

conditions de possibilité de certaines réactions. 65

températures; mais la fusion des chlorures entraîne une modification du système. En fait, on sait, en analyse, que la décomposition complète du chloroplatinate de potassium, sous l'influence de la chaleur, est difficile à réaliser par calcination, si l'on opère sur plusieurs décigrammes de substances. Aussi recommande-t-on, comme le moyen le plus sûr d'effectuer cette décomposition, de calciner le sel dans une atmosphère d'hydrogène.

On pourra, au contraire, obtenir facilement les chloroplatinates en faisant agir le chlore sur un mélange intime de sel et de platine divisé.

XII. Les sulfite neutre et pyrosulfite de sodium sont liés entre eux par la relation

$$SO_{gaz}^2 + SO_{sol}^2 \Rightarrow S_{sol}^2 \Rightarrow S_$$

La réaction est donc réversible. On en déduit que la dissociation, sous la pression atmosphérique, doit s'effectuer dans les environs de 227° C. Schultz-Sellach (¹) a reconnu que, en maintenant à 80° le pyrosulfite, il perd peu à peu 1^{mol} de gaz sulfureux et laisse comme résidu le sulfite neutre.

On peut se rendre compte que la chose est très possible, en comparant, par exemple, la courbe de dissociation du bioxyde de baryum avec celle du pyrosulfite.

Les deux courbes ont respectivement comme températures absolues normales 1070° et 500° absolus; R = 2,140.

Le bioxyde a une tension de 20^{mm} à la température de 525° C.; le pyrosulfite aura la même tension à 100°. On conçoit donc la possibilité d'une décomposition lente à 80°, où la pression doit rester encore sup érieure à 10^{mm}.

XIII. L'action des anhydrides acides gazeux sur les sels à anhydrides solides rentre dans le même type de

⁽¹⁾ Journ. für prakt. Chem., t. CX, p. 459.

réactions:

$$As^{2}O^{3}Na^{2}_{sol.} + SO^{2}_{gaz.} = SO^{3}Na^{2}_{sol.} + As^{2}O^{3}_{sol.},$$

$$B^{4}O^{7}Na^{2}_{sol.} + CO^{2}_{gaz.} = CO^{3}Na^{2}_{sol.} + 2B^{2}O^{3}_{sol.} - 26^{Cal}.$$

Dans le dernier cas, par exemple, la transformation ne peut être réversible; le gaz carbonique doit être sans action sur le borax, la réaction étant seule possible dans l'autre sens. Il faut prévoir, bien entendu, l'existence possible de corps intermédiaires, borocarbonates, etc.; mais, en admettant même cette possibilité, la chaleur dégagée par la formation de ces corps ne pourrait en aucun cas compenser le déficit indiqué.

XIV. Herschel et Rammelsberg (') ont démontré que l'hyposulfite de plomb se décompose avec dégagement de gaz sulfureux et formation d'un mélange de sulfure et de sulfate de plomb :

$$4S2O3Pbsol. = 4SO2gaz. + 3PbSsol. + SO4Pbsol.$$

On peut se demander si la réaction est susceptible de se réaliser avec équilibre :

$$SO_{gas.}^2 + \frac{1}{4}(3PbS_{sol.} + SO_{pol.}^4) = S_{ol.}^2 + 7^{Cal}, 2,$$

 $L + S = 7^{Cal}, 88.$

On se trouve ici, en admettant le nombre 7^{Cal}, 2, en présence d'une réaction irréversible. Elle ne peut avoir lieu que dans le sens de la décomposition.

XV. L'acide naphtalique se transforme sans fondre vers 150° en anhydride solide:

$$C_{10} H_6(C_{2} O_{3})_{sol.} + H_{2} O_{gaz.} \rightleftharpoons C_{10} H_6(C_{10} H_{3})_{sol.} + 22^{Cal}, 4.$$

L'équation précédente donnerait une température de dissociation normale voisine de 430°; cette température paraît trop élevée. La chaleur de réaction a été déduite de

⁽¹⁾ Annal. Pogg., t. LXI, p. 308.

la différence des chaleurs de combustion de l'acide et de son anhydride, 1245^{Cal}, 2 et 1257^{Cal}, 6, chaleurs que l'on peut admettre comme étant connues au $\frac{1}{400}$, en supposant que les matières brûlées aient été bien pures.

L'erreur serait d'un ordre rendant compte de l'écart précédent.

Il sera facile, en tous cas, de déterminer avec plus de précision la chaleur de réaction à l'aide de quelques expériences calorimétriques simples.

L'acide citrique contient 1^{mol} d'eau qu'il perd vers 130° sans changer d'état; on a

$$C^6 H^2 O^7_{sol.} + H^2 O_{gar.} \Rightarrow C^6 H^2 O^7_{sol.} + I2^{Cal}, 8;$$

on en déduit que la pression normale de dissociation doit être voisine de 142°.

De même, l'acide diphénylacrylique se transforme en anhydride à 130":

$$C^{14} H^{10} O_{sol.}^2 + H^2 O_{rap.} = C^{14} H^{12} O_{sol.}^3 + 16^{Cal}, 7.$$

La température normale de dissociation peut être évaluée à 227° C.; la décomposition à 130° est en accord avec cette température.

XVI. Le trithionate de potassium se décompose en donnant du gaz sulfureux; la réaction n'est pas réversible comme l'indiquent les données thermiques. Le trithionate forme donc un système instable par rapport à ses produits de décomposition :

$$SO_{gaz}^2 + S_{sol.} + SO_{sol.}^4 + SO_{sol.}^6 = S^2O_{sol.}^6 + 3^{Cal}$$
, 8.

Le dithionate de potassium forme un cas intéressant :

$$SO_{gaz.}^2 + SO_{b} K_{sol.}^2 = S_{col.}^2 O_{b} K_{sol.}^2 + o_{col.}^{Cal}$$

D'après Thomsen, la chaleur de réaction est nulle; aussi cette réaction n'est-elle possible que dans un seul

sens, celui de la décomposition. Le dithionate forme donc un explosif dans le sens général de ce mot.

XVII. D'après Berthelot (1), le bromure de sodium fixe le gaz bromhydrique avec un dégagement de chaleur de 10^{Cal}, 8 par molécule gazeuse :

$$HBr_{gaz} + n NaBr_{sol} = n Na Br. HBr_{sol} + to^{Cal}$$
, 8.

Pour HBr: $L + S = 6^{Cal}$, 24.

On peut prévoir que, au delà de 90° C., la combinaison ne doit plus exister sous la pression atmosphérique.

XVIII. Le gaz oxyde de carbone se combine avec la potasse pour engendrer le formiate de potassium:

$$CO_{gas.} + KOH_{sol.} = HCO^2K_{sol.} + 33^{Cal}, 3.$$

Le système est du type étudié au-dessous de 150°, point de fusion du formiate de potassium. On en conclut immédiatement que la combinaison est possible au-dessous de 150° s'il n'y a pas de frottement.

XIX. L'oxyde de cuivre est réductible par le charbon :

$$CO_{sol.}^2 + 2Cu_{sol.} = C_{sol.} + 2CuO_{sol.} + 15^{Cal}, o;$$

la réaction est théoriquement réversible, avec une pression de dissociation normale de 200° C.

Ainsi, si la réaction ne présentait pas de frottement, le cuivre devrait décomposer l'anhydride carbonique audessous de 100°. Pour des pressions de gaz carbonique suffisamment élevées, on devrait pouvoir manifester cette décomposition.

De même, le charbon agissant sur les sulfates alcalinoterreux les amène à l'état de sulfures :

$$\frac{1}{4}$$
Ba S_{sol.} + CO_{gaz.} = $\frac{1}{4}$ SO⁴Ba_{sol.} + C_{sol.} + 3^{Cal}, 3o.

Pour l'oxyde de carbone, $L + S = 2^{Cal}, 8$; par suite, la

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XXIII, 1881, p. 101.

réaction ne pourrait être réversible qu'à très basse température, c'est-à-dire dans des conditions où le frottement empêche la manifestation de cette réversibilité. En concaquence, la réaction n'est possible que dans le sens de mise en liberté du gaz oxyde de carbone.

Il importe de remarquer, comme cela résulte des exp riences de Berthelot, que l'opération précédente, faite présence de traces d'air, se passe suivant un tout aut mécanisme et se ramène en dernière analyse à une op ration d'un autre type :

$${}_{i}^{\dagger}$$
 SO⁴ Ba_{sol} + CO_{gas.} = ${}_{i}^{\dagger}$ Ba S_{sol.} + CO²_{gas.}.

Avec le charbon et un carbonate alcalino-terreux, a aurait de même

$$a CO_{gas} + Ca O_{sol.} \rightleftharpoons CO^{a} Ca_{sol} + C_{sol.} + 85^{Cal}, 4;$$

soit par molécule gazeuse + 42^{Cal}, 7, système à peu pr équivalent au suivant comme dissociation :

$$CO_{gas.}^{\circ} + Ca O_{sol.} \rightleftharpoons CO_{gasol.} + 43^{Cal}, 3;$$

de telle sorte que le carbone pourra soit agir direct ment sur le carbonate de calcium, soit agir après cou sur le gaz carbonique produit de sa décomposition, à su poser, bien entendu, que les deux réactions sortent « même temps de la zone de frottement. En tous cas, il a paraît comme certain que le gaz oxyde de carbone se décomposé par la chaux avec formation de carbonate « calcium et mise en liberté de charbon.

Avec le carbonate de baryum on aurait de même

$$CO_{gas.} + \frac{1}{2} Ba O_{sol.} = \frac{1}{2} CO^{3} Ba_{sol.} + 48^{Cal}, 7$$

et

$$CO_{gas}^{a} + BaO_{sol} \rightleftharpoons CO_{g}Ba + 55^{Cat}, 3.$$

On voit que la première réaction est toujours réversib et que, pour une même température, elle donne une pres

sion de dissociation supérieure à celle de la seconde réaction.

XX. L'équation

$$\frac{1}{2}$$
K²S_{sol.} + O²_{gaz.} = $\frac{1}{2}$ SO⁴K²_{sol.} + 120^{Cal}, 4

correspond à un dégagement thermique énorme; on voit que la température normale de dissociation du système est extrêmement élevée et correspond à une zone où le sulfate de potassium serait fondu. L'étude des conditions de réversibilité se ramène donc à l'étude d'un système d'un type tout différent. En tous cas, la zone de réversibilité pratique correspondrait à une température qui serait probablement atteinte au four électrique. En revanche, la combinaison de l'oxygène avec le sulfure se fera avec la plus grande facilité.

XXI. L'oxalate d'argent envisagé au point de vue de ses constituants CO² et Ag donne la relation thermique:

$$CO_{gaz.}^2 + Ag_{sol.} = \frac{1}{2}C^2O^4Ag_{sol.}^2 - 16^{Cal}, 5.$$

On voit immédiatement que l'oxalate d'argent est instable par rapport au système formé par ses produits de décomposition; de plus, comme l'endothermicité est grande, il pourra constituer un véritable explosif. Effectivement, l'oxalate d'argent sort de sa zone de frottement à 140° en produisant une forte explosion.

XXII. On sait qu'on produit de l'aldéhyde éthylique en chaussant assez sortement un mélange de sormiate et acétate alcalino-terreux :

CH³ CHO_{gaz.} + CO³ Ba_{sol.} =
$$\frac{1}{2}$$
(HCO²)² Ba_{sol.} + $\frac{1}{2}$ (CH³ CO²)² Ba_{sol.} + 3^{Cal} , o, CH³ CHO_{gaz.} + CO³ Ca_{sol.} = $\frac{1}{2}$ (HCO²)² Ba_{sol.} + $\frac{1}{2}$ (CH³ CO²)² Ca_{sol.} + 2^{Cal} , o.

Comme $L + S = 9^{Cal}$, on en déduit immédiatement que la formation de l'aldéhyde est irréversible.

On verrait de même que la production de l'acétone à partir des acétates de baryum et calcium est irréversible,

conditions de possibilité de certaines réactions. 71 parce que la somme L + S relative à l'acétone est égale à 10^{Cal}, 5:

CH² CO CH³_{gaz.} + CO³ Ba_{sol.} =
$$(CH^3 CO^2)^2 Ba_{sol.} + 7^{Cal}$$
, 5,
CH³ CO CH³_{gaz.} + CO³ Ca_{sol.} = $(CH^3 CO^2)^2 Ca_{sol.} + 6^{Cal}$, 2.

La température assez élevée, qu'il est nécessaire d'atteindre dans les réactions précédentes, est donc utilisée seulement pour vaincre le frottement.

XXIII. M. Van't Hoff (1) a étudié la dissociation du sulfate de calcium bihydraté (gypse), à partir de l'hydrate 2 SO (Ca. H2O, et des deux formes anhydres, l'anhydride et la variété soluble :

- (1) $SO^4 Ca_{anhyd}$. $+ 2 H^2 O_{gaz} \rightleftharpoons SO^4 Ca. 2 H^2 O_{sol.}$
- (2) $SO^4 Ca_{solub}$ $+ 2 H^2 O_{gaz} \rightleftharpoons SO^4 Ca._2 H^2 O_{sol.}$
- (3) $2 SO^4 Ca. H^2 O_{sol.} + 3 H^2 O_{gas.} \rightleftharpoons 2 SO^4 Ca. 2 H^2 O_{sol.}$

Il a obtenu les pressions suivantes pour chacun des trois systèmes:

Pressions en millimètres

	de mercure.		
t.	I.	II.	III.
o 15	8,43	7	4,21
20	12,2	10,7	6,24
30	24	19,4	12,7
40	45,4	34	26,3
50	143	108	91,4
65	»	140	122
70	>	185	161
80	w	314	272
90	»	»	446
100)))	711
105	»	»	888

En comparant un point de la courbe de dissociation de ZnCl². 4AzH³ avec un point de même pression de ces

⁽¹⁾ Zeitschrift für phys. Chem., t. XLV, 1903, p. 257.

trois courbes, on en déduit le rapport R et, par suite, la température de dissociation normale de chacun des sulfates :

	Températures absolues.			
	Pression.	Sulfates.	Zn Cl ² .4 Az H ³ .	R.
T	143 760	323	324,6	1,005
1	760	361	362,7	»
TT	(108	323	319	1,0125
II	760	367	362,7	w
	_	363	349,7	1,038
ш	760	376,4	362,7	»

Les températures normales de dissociation ainsi calculées sont donc :

	Т.	t.
I	361	88
II		94
III	•	103,4

La courbe III de Van't Hoff donne 103°, celle de II prolongée paraît conduire à une température voisine de 92°.

Nous avons ici deux systèmes I et II dont la température normale de dissociation est inférieure à la température d'ébullition de l'eau. La réaction inverse, la combinaison de la vapeur d'eau, ne peut donc se produire à ces températures, mais on peut la réaliser à des températures inférieures. En effet, ces températures sont peu éloignées de 100°; par suite, les courbes de dissociation doivent être coupées par la courbe de tension maxima à des températures inférieures à 100°, mais peu éloignées de cette température. Van't Hoff a montré que les courbes I et II coupaient respectivement la courbe de tension maxima de l'eau aux températures de 66° et 89°.

Quant à la troisième courbe, elle sera coupée au delà de 100°, à 107°.

conditions de possibilité de certaines réactions. 73

Thomsen a déterminé la chaleur de formation du sulfate de chaux hydraté:

$$SO^4 Ca_{sol.} + 2 H^2 O_{liq.} = SO^4 Ca. 2 H^2 O_{sol.} + 4^{Cal}, 7.$$

Le sulfate anhydre avec lequel on opérait provenait d'un sulfate précipité; il était sans doute constitué par la forme soluble. On en déduit

$$\frac{1}{2}SO^{4}Ca_{sol.} + H^{2}O_{gas.} \rightleftharpoons \frac{1}{2}SO^{4}Ca_{.2}H^{2}O_{sol.} + II^{Cal}, 9.$$

Soit, pour T, $\frac{11.9}{0.032}$ = 371° ou 98° C., au lieu de 94° fourni par l'expérience.

La valeur 11^{Cal} , 9 comprise entre $L + S = 11^{Cal}$, 1 et $Q_c = 16^{Cal}$, 15 indiquait immédiatement que la réaction n'était réversible qu'au-dessous d'une certaine température.

Enfin, le calcul de $\frac{32}{30}(L+S)$ ou $32T = 0^{Cal}$, 032×373 dans le cas de l'eau donne aussitôt la condition $Q > 11^{Cal}$, 94 pour que la réaction soit réversible à la température d'ébullition de l'eau. On voit immédiatement, en comparant les nombres 11^{Cal} , 9 et 11^{Cal} , 94, que la réaction ne peut être réversible qu'un peu au-dessous de 100° .

Inversement, on peut calculer les chaleurs de réaction pour l'hydratation des dissérents sulfates :

$$SO^{4} Ca_{anhyd.} + 2 H^{2} O_{gaz.} = SO^{4} Ca.2 H^{2} O_{sol.} + 24, o = 12 \times 2,$$

$$SO^{4} Ca_{solub.} + 2 H^{2} O_{gaz.} = SO^{4} Ca.2 H^{2} O_{sol.} + 23, 4 = 11, 7 \times 2,$$

$$2 SO^{4} Ca H^{2} O_{sol.} + 3 H^{2} O_{vap.} = 2 SO^{4} Ca.2 H^{2} O_{sol.} + 34, 5 = 11, 5 \times 3.$$

La chaleur chimique, comme l'a définie Berthelot, est de + 0^{Cal}, 1, - 0^{Cal}, 2 et - 0^{Cal}, 4 pour chacun des systèmes. On déduit aussi des nombres précédents les relations thermiques suivantes :

XXIV. On sait que la baryte fixe l'oxygène pour enidrer le bioxyde de baryum; on a

$$2\,Ba\,O_{sol.} + \,O^{2}_{gaz.} = 2\,Ba\,O^{2}_{sol.} + \,24^{Cal}, \, a.$$

Pour l'oxygène L + S = 2^{Cal} , 76 et $Q_c = 9^{Cal}$, 26, la ction est donc possible d'une façon réversible, du sins théoriquement, dans toute l'échelle des températes.

Le calcul de la température normale de dissociation ec la chaleur de réaction à la température ordinaire nne

$$T = \frac{24.2}{0.032} = 753^{\circ}$$
 ou 480° C.

A cette température et aux températures environnantes, baryte et le bioxyde de baryum sont solides; par suite, système rentre bien dans le type étudié.

Examinons maintenant les faits. M. Le Chatelier (') tudié la dissociation du bioxyde de baryum et obtenu pressions suivantes :

Températures centigrades.	Pressions.	Températures absolues.
•	to an	_ 6
720	210	993
735	260	1008
750	340	1023
775	510	1048
785	620	1053
790	670	1063

On trouve, en prolongeant la courbe, que la pression eint 760mm vers 1070° absolus. Il y a là, comme on le t, un très grand écart entre la température normale erminée expérimentalement et la valeur approchée ultant de la constante de variation d'entropie.

Comparons d'autre part cette dissociation à celle du

¹⁾ Comptes rendus, t. CXV, 1897, p. 654.

conditions de possibilité de certaines réactions. 75 chlorure de lithium ammoniacal:

M. Bonnesoi a mesuré directement au calorimètre 11^{Cal},6 pour la chaleur de formation. Sa température normale de dissociation est 354°,8 absolus. La courbe du bioxyde de baryum donne 1065°,5 pour la même pression. On en déduit par suite

$$R = \frac{1065,5}{354,8} = 3,003.$$

La chaleur de réaction du bioxyde de baryum doit être égale à

 $11^{\text{Cal}}, 6 \times 3, 003 = 34^{\text{Cal}}, 8,$

et, par suite, la température normale de dissociation doit être de $\frac{34.8}{0.032} = 1087^{\circ}$.

Nous avons vu que la courbe de M. Le Chatelier donne 1070°. Il en résulte que cette courbe est bien homologue de la courbe du chlorure de lithium ammoniacal.

Comment expliquer le grand écart existant entre la chaleur réelle de la réaction 34^{Cal}, 8 et la chaleur précédente 24^{Cal}, 1?

Remarquons que la baryte anhydre pure est un produit qu'il est extrêmement difficile ou, plus exactement, impossible d'obtenir pur. M. Güntz (1) a montré récemment que la baryte anhydre contient toujours du bioxyde de baryum, souvent plus de 30 pour 100, dans les échantillons de baryte industrielle. La présence d'une dose notable de bioxyde rendrait compte de la différence précédente.

Berthelot (2) a mesuré la chaleur de dissolution de la baryte anhydre dans l'acide chlorhydrique étendu. Thomsen avait effectué préalablement la même opération. Les

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 8^e série, t. X, 1907, p. 437.

⁽²⁾ Ann. de Chim, et de Phys., 5° série, t. IV, 1875, p. 532.

valeurs obtenues par les deux expérimentateurs sont fort discordantes et présentent un écart de 6^{Cal}, 7 par molécule. Berthelot a expliqué cet écart par la présence probable de carbonate dans la baryte employée par Thomsen; mais la présence du carbonate aurait eu pour esset de produire une différence de signe contraire.

Le nombre de Thomsen donnerait pour la chaleur d'oxydation de la baryte 30^{Cal} , 8, valeur se rapprochant de 34^{Cal} , 8. Et comme, d'autre part, d'après les recherches de M. Güntz, la baryte est toujours souillée par du bioxyde de baryum, on peut admettre que 30^{Cal} , 8 est un nombre inférieur au nombre réel.

M. Berthelot, en titrant l'excès d'acide chlorhydrique après dissolution de la baryte, avait trouvé des écarts de 1 pour 100 environ. Or un écart de $\frac{1}{100}$ entraîne la présence de 12 pour 100 de bioxyde de baryum dans la baryte.

Il apparaît donc comme extrêmement probable que la chaleur d'oxydation de la baryte n'est pas connue avec une précision suffisante. C'est une détermination que je me propose de reprendre.

D'autre part, M. Le Chatelier a étudié la dissociation du bioxyde après lui avoir fait subir le traitement suivant: le bioxyde plus ou moins hydraté est chauffé à la température de 700° dans un courant d'oxygène pur et sec aussi longtemps que l'on peut constater un dégagement d'eau appréciable. Dans ces conditions, le bioxyde doit être décomposé par l'eau avec formation d'hydrate dont la proportion dépend de la quantité d'eau initiale. Ne se formerait-t-il pas, dans ces conditions, un composé intermédiaire, entre la baryte et le bioxyde de baryum, auquel se rapporterait la courbe de dissociation? D'après Rammels-berg (¹), l'azotate de baryum se décomposerait en laissant

⁽¹⁾ Chem. Abh., p. 73.

un composé Ba³O⁴ dont la composition correspondrait sensiblement aux 30 pour 100 de bioxyde constatés par M. Güntz dans beaucoup de barytes commerciales.

C'est là un point qu'il serait intéressant d'examiner. Toutefois, comme je le dis plus haut, il me semble qu'il faut surtout chercher la cause du désaccord précédent dans l'inexactitude des chaleurs de réaction.

XXV. Envisageons aussi les relations entre les oxydes anhydres de chaux, de strontiane et les bioxydes correspondants:

$$2 \text{ Ca O}_{\text{sol.}} + \text{O}^2 = 2 \text{ Ca O}^2_{\text{sol.}} + 10^{\text{Cal}}, 9,$$

 $2 \text{ Sr O}_{\text{sol.}} + \text{O}^2 = 2 \text{ Sr O}^2_{\text{sol.}} + 21^{\text{Cal}}, 75.$

D'après ces données thermiques, si les bioxydes anhydres se dissocient en abandonnant les protoxydes anhydres, les températures approchées pour la dissociation sous pression normale sont les suivantes :

Si, au contraire, il apparaît des composés intermédiaires, MO².nMO, la chaleur de formation de ces oxysels à partir des oxydes générateurs intervient pour augmenter la valeur des nombres précédents et abaisser par conséquent les courbes de dissociation.

Quoi qu'il en soit, au point de vue de la prévision de la réaction, il n'y a aucun doute que l'oxygène ne puisse se fixer directement sur les deux protoxydes, à condition qu'on opère sous une pression suffisante.

On n'a pu jusqu'ici combiner l'oxygène à la pression atmosphérique; ceci indique, par conséquent, que les deux réactions

$$Ca O + O = Ca O^{2},$$

 $Sr O + O = Sr O^{2}$

ne sont pas encore sorties de leur zone de frottement

à leur température normale de dissociation; mais, en élevant progressivement la température, on devra sortir de cette zone et réaliser la combinaison, pourvu que la pression d'oxygène soit alors supérieure à celle de la tension de dissociation.

XXVI. Examinons l'action du carbone sur le calcium :

$$C_{sol.}^2 + C_{asol.} = C_{asol.}^2 + 6_{cal.}^{cal}$$
 3.

La réaction sera possible si la chaleur de réaction est positive à la température normale de sublimation du calcium. La loi de Westyn doit s'appliquer d'une façon suffisamment approchée à un semblable système pour que la condition précédente puisse être remplacée par l'exothermicité de la réaction à la température ordinaire.

Remarquons qu'avec la chaleur de formation de la chaux anciennement déterminée, on avait un nombre négatif qui rendait la combinaison des éléments extrêmement peu probable; depuis, les mesures de M. Güntz ont montré que cette chaleur était positive, et que, par suite, il y avait accord entre le nombre thermique et la possibilité de la synthèse directe du carbure de calcium.

XXVII. Nous allons voir maintenant des réactions dans lesquelles interviennent deux gaz distincts.

A l'oxalate de calcium correspondent, a priori, les deux systèmes suivants de décomposition sous l'influence de la chaleur :

(1)
$$CO_{gaz.} + CO^3 Ca_{sol.} \rightleftharpoons C^2 O^4 Ca_{sol.} + 17^{Cal}, 7$$

puis

$$CO^3Ca = CO^2 + CaO$$
,

ou hien

(2)
$$CO_{gaz.} + CO_{gaz.}^2 + CaO_{sol.} = C^2O^4Ca_{sol.} + 6I^{Cal}$$

correspondant par molécule gazeuse à 30^{Cal}, 5.

Les températures normales de dissociation sont respec-

compirions de possibilité de certaines réactions. 79 tivement 280° et 550°, en adoptant o^{Cal}, 037 pour la constante relative au second système.

L'oxalate devra donc se décomposer suivant le système (1), auquel correspond la plus grande pression de dissociation; c'est en effet ce que démontre l'expérience.

On remarquera en outre que la réaction (1) forme un système réversible; il sera donc possible de former de l'oxalate de calcium à partir du carbonate et du gaz oxyde de carbone. Cette réaction synthétique exigera une pression d'autant plus élevée que la température à laquelle elle sortira de sa zone de frottement sera elle-même plus élevée. On voit inversement que la décomposition de l'oxalate de calcium doit être limitée pour une pression.

Dans la réaction (2), il pourrait se faire un carbonate basique, mais la présence de ce corps ne changerait pas les conclusions.

XXVIII. L'azotite de baryum présente une certaine stabilité. On peut l'obtenir en envoyant un courant d'oxyde azotique sur le bioxyde de baryum; la réaction se fait avec incandescence de la matière, de sorte que l'azotite se trouve ainsi porté au rouge sans se décomposer.

L'équation suivante rend compte de cette stabilité :

$$\frac{1}{2}[Az O_{gaz.}^2 + Az O_{gaz.} + Ba O_{sol.}] \rightleftharpoons \frac{1}{2}(Az O_{gaz.}^2)^2 Ba_{sol.} + 37^{Cal}, 8.$$

En adoptant pour $\frac{Q}{T}$ la valeur o^{Cal}, o37, on voit que la tension de dissociation serait normale aux environs de 700°; mais en réalité le système est plus complexe, car, à cette température, le bioxyde d'azote est décomposé.

Les réactions suivantes, toutes deux possibles, doivent être susceptibles de donner naissance à l'azotite d'argent :

(1)
$$Az O_{gaz}^2 + Ag_{sol}$$
 $\Rightarrow Az O_A^2 Ag_{sol}^2 + 19^{Cal}, 2$

(2)
$$AzO_{gas.} + Ag_{sol.} + AzO^3Ag_{sol.} \rightleftharpoons 2AzO^2Ag_{sol.} + 15^{Cal}, 5.$$

On en déduit pour les températures normales de dissociation de chacun des systèmes 327° et 211° C.

D'après cela, c'est le système (2) qui, à une même température, possède la pression de dissociation la plus élevée; c'est donc ce mode de décomposition qui va se produire au détriment des autres. En fait, Divers (1) a reconnu qu'en chauffant l'azotite d'argent en creuset fermé, sa décomposition correspondait bien à l'équation (2); cette décomposition commencerait déjà vers 150°. Si l'on opère au contraire en creuset ouvert et dans une atmosphère humide, c'est le mode de décomposition suivant l'équation (1) qui se produit. Toutesois il convient de remarquer que la présence d'eau doit modifier le système en agissant sur AzO² et augmentant la chaleur de réaction.

XXIX. Soit la relation

$$\frac{1}{5}[4AzO_{gaz.}^2 + O_{gas.}^2 + PbO_{sol.}] \rightleftharpoons \frac{2}{5}(AzO_{gas.}^2) Pb_{sol.}^2 + 28^{Cal}, 16.$$

Nous avons ici deux gaz distincts avec des rapports moléculaires de 1 à 4; la dissociation de types semblables n'a pas encore été étudiée, de telle sorte que la valeur de la constante $\frac{Q}{T}$ n'est pas connue. Nous pouvons adopter provisoirement, d'après ce que nous avons vu, o^{Cal}, 040 pour cette constante. La température normale de dissociation s'abaisse alors à 430°, alors que la constante o^{Cal}, 032 donnerait 600° C. En fait, dans la préparation du peroxyde d'azote, on opère dans une cornue en terre ou en verre vert; comme la réaction ne peut bien marcher qu'autant que la température dépasse la température normale de dissociation, on voit que les faits sont bien d'accord avec les prévisions.

⁽¹⁾ Divers, Chem. Soc., 2° série, t. IX, p. 85; Divers et Shimidzu, Chem. Soc., 2° série, t. XLVII, p. 630.

En tous cas, s'il peut y avoir une certaine indétermination dans l'évaluation de la température de dissociation, il ne peut y avoir aucun doute sur la réversibilité de la réaction. Il sera intéressant de le vérifier.

XXX. Les températures normales de dissociation du chlorure et de l'iodure d'ammonium peuvent être calculées à l'aide de la constante o^{Cal},037. Les valeurs thermiques suivantes donnent 303° et 327°:

Az H³_{gaz.} + H Cl_{gaz.}
$$\rightleftharpoons$$
 Az H⁴ Cl_{sol.} + 21^{Cal}, 3 × 2,
Az H³_{gaz.} + HI_{gaz.} \rightleftharpoons Az H⁴ I_{sol.} + 22^{Cal}, 2 × 2.

On a pu prendre la densité de vapeur du chlorhydrate d'ammoniaque à 350°, température un peu supérieure à sa température de vaporisation, et l'on a constaté que les deux gaz constituants pouvaient être mêlés sans dégagement de chaleur sensible. La température d'ébullition est donc un peu inférieure à 350° et paraît, par suite, peu s'éloigner de la valeur calculée 327°.

XXXI. Le calomel présente aussi une réaction réversible:

soit 31^{Cal}, 1 par molécule gazeuse.

Comme la réaction est du type carbamate d'ammoniaque, on obtient 527° comme température de dissociation normale en admettant o^{Cal}, o39 pour la constante. Or la température d'ébullition du chlorure est un peu inférieure à 440°; il se présente donc ici un très grand écart, une centaine de degrés environ. Les études calorimétriques des sels de mercure sont délicates; on peut se demander s'il n'y aurait pas une erreur dans leurs chaleurs de formation; c'est un point auquel l'expérience seule pourra répondre.

XXXII. La préparation du gaz ammoniac à partir du sulfate d'ammonium et de l'hydrate de calcium n'est pas

un phénomène réversible. On a

Az H²gaz. + H²O_{gaz.} + $\frac{1}{2}$ SO⁴Ca = $\frac{1}{2}$ SO⁴Am² + $\frac{1}{2}$ Ca(OH)² + 19^{Cal}, 35,

soit par molécule gazeuse 9^{Cal}, 67.

La température normale de dissociation serait aux environs de — 10°; or la tension de la glace à cette température est bien loin d'être égale à une demi-atmosphère; il en résulte qu'il n'y a pas réversibilité.

XXXIII. La synthèse du méthane réalisée par Berthelot, à partir du formiate de baryum, ne constitue pas davantage une réaction réversible:

$$CH_{gaz.}^{4} + 2CO_{gaz.}^{2} + 2CO_{gaz.}^{3} + 2CO_{$$

elle est très fortement endothermique et constitue en réalité une réaction explosive.

XXXIV. Discutons l'action de l'oxygène sur l'iode. D'après les nombres thermiques mesurés par Berthelot, on doit avoir

$$\frac{2}{7}[I^2 + O^5]_{\text{gaz.}} = \frac{2}{7}I^2O^5_{\text{sol.}} + 17^{\text{Cal}}, 6.$$

Nous avons affaire à un système complexe auquel correspond une valeur de la constante supérieure à 0^{Cal}, 032; en admettant 0^{Cal}, 039, nous aurons, comme valeur approchée de la température normale de dissociation, 178°. L'iode bout à 180°; la température pour laquelle la tension maxima atteint ²/₇H doit être comprise entre 130° et 135°, présentant un écart d'environ 40° avec la température précédente. L'exactitude de la chaleur de formation des composés iodés a été discutée; d'après Thomsen, la chaleur précédente serait seulement de 12^{Cal}, 86. Si l'on remarque d'autre part qu'il y a aussi incertitude sur la grandeur de la constante de variation d'entropie, il en résulte qu'il est difficile de tirer une conclusion certaine relative à la possibilité de la réaction. Toutefois, si la réaction est théoriquement possible, ce n'est que dans un

83 CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. intervalle de température assez restreint et compris peutêtre tout entier dans la zonc de frottement (1).

XXXV. Peut-on espérer la combinaison directe du cyanogène avec le mercure? On a

$$Hg_{gaz.} + Cy_{gaz.}^2 = HgCy_{sol.}^2 + 26^{Cal}, 8.$$

D'après Thomsen, 34^{Cal}, 35. On calcule, d'après ces données, 89° ou 191° comme température normale de dissociation. A l'une ou à l'autre de ces températures, la tension de vapeur de mercure devrait être supérieure à $\frac{H}{2} = 380^{mm}$; or il n'en est rien, les tensions atteignent seulement o^{mm}, 5 et 14^{mm}, 8. Il y a donc impossibilité de combiner le cyanogène et le mercure dans des conditions où le cyanure de mercure est solide.

XXXVI. La décomposition du sulfate ferrique est une réaction assez complexe, réversible. Aux températures de dissociation, l'anhydride sulfurique est partiellement décomposé.

D'après Bodländer et Köppen (2), les proportions d'anhydride non décomposé sont les suivantes, quand il est chaussé sous la pression atmosphérique :

$$476^{\circ}$$
 497° 520° 538° 597° 668° $96^{\circ}/_{0}$ $94^{\circ}/_{0}$ $92^{\circ}/_{0}$ $90^{\circ}/_{0}$ $80^{\circ}/_{0}$ $60^{\circ}/_{0}$

Au delà la dissociation augmente très rapidement.

On pourrait donc, connaissant la courbe de dissociation, effectuer le calcul de la chaleur dégagée à chaque température. Toutefois ce calcul ne présenterait de l'intérêt qu'autant qu'on connaîtrait également pour chacune de ces températures les chaleurs de formation de tous les

⁽¹⁾ Dans les leçons du Collège de France, j'avais alors admis la constante o^{Cal}, o32 et conclu à la possibilité de la combinaison directe des deux éléments.

⁽²⁾ Zeits. Electrochem., t. XXXIX, p. 792.

constituants du système, c'est-à-dire les variations de leur chaleur spécifique. Enfin, il conviendrait aussi de connaître la grandeur de la constante de variation d'entropie ou tout au moins les limites entre lesquelles elle peut être comprise pour un système gazeux complexe

$$SO3gaz. + n(SO2gaz. + Ogaz.).$$

En admettant, dans une première approximation, que la décomposition de l'anhydride est complète,

$$3[SO_{gas.}^2 + O_{gaz.}] + Fe^2O_{sol.}^3 = 3SO_3Fe^2O_{sol.}^3 + 247^{Cal}$$

On arrive pour la dissociation normale à une température inférieure à 1100°; l'existence de l'anhydride dans les produits de décomposition a pour but d'élever un peu cette température. Cette conclusion est bien d'accord avec les faits. « La décomposition du sulfate de peroxyde de fer, dit Sorel, dans son Traité de l'acide sulfurique (1), exige une température élevée; aussi doit-on la faire dans des cornues formées de terre à creusets et d'assez petites dimensions pour que la chaleur puisse les pénétrer partout. » Il y a, dans ces conditions, un abondant dégagement de gaz sulfureux. Les usines Starck étaient installées, à cause de ce dégagement, dans une localité déserte et dépourvue de végétation.

On pourrait envisager de même la décomposition de tous les sulfates :

$$SO_{gaz.}^2 + O_{gaz.} + Ba O_{sol.} = SO_{Ba_{sol.}}^4 + 91, 1 \times 2,$$

 $SO_{gaz.}^2 + O_{gaz.} + Sr O_{sol.} = SO_{Sol.}^4 + 86, 5 \times 2,$
 $SO_{gaz.}^2 + O_{gaz.} + Ca O_{sol.} = SO_{Ca_{sol.}}^4 + 77, 8 \times 2.$

On voit que la stabilité va en décroissant du sulfate de baryum au sulfate de calcium.

Examinons en particulier le sulfate de zinc. Il pourra

⁽¹⁾ Grande Encyclopédie, t. V, p. 269.

conditions de possibilité de certaines réactions. 85 se décomposer d'une façon réversible suivant l'équation

$$SO_{gaz.}^2 + O_{gaz.} + Zn O_{sol.} \Rightarrow SO_{zol.}^2 + 5o^{Cal} \times 1,5.$$

Avec la constante o^{Cal}, o³9, on trouve environ 1000° pour la température de décomposition sous la pression atmosphérique. Ce raisonnement suppose qu'il ne se forme pas de corps intermédiaires dans la décomposition. Or, en général, il se forme souvent un sulfate basique correspondant à un premier mode de décomposition avec une courbe de dissociation située au-dessus de la courbe qui résulterait d'une décomposition directe; ce sulfate basique se décompose à son tour à une température supérieure.

Soit SO². nMO la formule du sel basique; appelons T₁, T₂, T₃ les températures normales de dissociation des systèmes

$$SO_{gas.}^{2} + O_{gas.} + MO_{sol.} = SO_{sol.}^{3} MO_{sol.} + Q_{1},$$

$$SO_{gas.}^{2} + O_{gas.} + \frac{1}{n-1}SO_{sol.}^{3} MO_{sol.} = \frac{n}{n-1}SO_{sol.}^{3} MO_{sol.} + Q_{2},$$

$$SO_{gas.}^{2} + O_{gas.} + n MO_{sol.} = SO_{sol.}^{3} MO_{sol.} + Q_{3}.$$

On a

$$\frac{Q_1}{T_1} = \frac{Q_2}{T_2} = \frac{Q_3}{T_3}.$$

Si les températures T₂ et T₃ ne sont pas trop éloignées, on a d'une façon suffisamment approchée

$$nQ_1 = (n-1)Q_2 + Q_3;$$

en remplaçant les quantités de chaleur par les températures absolues qui leur sont proportionnelles, on obtient

$$nT_1 = (n-t)T_2 + T_3,$$

 $n(T_2 - T_1) = T_2 - T_3.$

Si l'on compare les deux courbes de dissociation à la courbe hypothétique qui correspondrait à une décompo-

sition complète en une seule phase, on voit que les courbes expérimentales sont inégalement éloignées de la courbe α hypothétique, sauf dans le cas où n=2. L'écart entre les températures de dissociation correspondantes est n fois plus grand dans un cas que dans l'autre.

Sainte-Claire Deville et Debray (') ont reconnu que le sulfate de zinc se décompose au rouge en dégageant du gaz sulfureux et de l'oxygène; la décomposition n'es pas complète, il reste un sulfate tétrabasique, décomposable à son tour au rouge blanc.

XXXVII. J'ai étudié l'action de la chaleur sur les sulfates des métaux rares 3SO³. M²O³. Ces sels, stables entre 400° et 500°, se décomposent quand on les chausse plus fort en donnant d'abord un sulfate basique SO³. M²O³, puis, à une température plus élevée, l'oxyde générateur.

J'ai préparé ainsi des sulfates basiques de praséodyme, néodyme, samarium (2). D'autre part, j'ai effectué l'étude thermique des sulfates neutres. Les résultats de mes expériences peuvent être traduits par les équations suivantes :

$$3SO^{4}H^{2}_{sol.} + La^{2}O^{3}_{sol.} = (SO^{4})^{3}La^{2}_{sol.} + 3H^{2}O_{sol.} + 138^{2},$$

$$3SO^{4}H^{2}_{sol.} + Pr^{2}O^{3}_{sol.} = (SO^{4})^{3}Pr^{2}_{sol.} + 3H^{2}O_{sol.} + 125^{7},$$

$$3SO^{4}H^{2}_{sol.} + Nd^{2}O^{3}_{sol.} = (SO^{4})^{3}Nd^{2}_{sol.} + 3H^{2}O_{sol.} + 125^{7},$$

$$3SO^{4}H^{2}_{sol.} + Sm^{2}O^{3}_{sol.} = (SO^{4})^{3}Sm^{2}_{sol.} + 3H^{2}O_{sol.} + 113^{7},$$

$$3SO^{4}H^{2}_{sol.} + Sm^{2}O^{3}_{sol.} = (SO^{4})^{3}Sm^{2}_{sol.} + 3H^{2}O_{sol.} + 113^{7},$$

On en déduit, en rapportant à une molécule de SO3,

$SO_{sol.} + MO_{sol.} = SO_{sol.} +$	Q.
Lanthane (3)	Cal 65. I
Praséodyme	
Néodyme	60,7
Samarium	56,9

⁽¹⁾ DITTE, Leçons sur les métaux, t. II, p. 47.

⁽²⁾ C. MATIGNON, Comptes rendus, t. CXXXIV, 1902, p. 657; t. CXLI, 1905, p. 1230.

⁽³⁾ C. MATIGNON, Comptes rendus, t. CXLII, 1906, p. 276.

conditions de possibilité de certaines réactions. 87

Tous ces sels présentent des propriétés croissant d'une manière progressive avec l'atome du métal, comme cela se présente dans tous les groupes formant une même famille et, a fortiori, dans le groupe le plus homogène qui se rencontre en Chimie minérale.

Ces sulfates, en se décomposant, forment des systèmes dissociables:

$$\frac{1}{3} SO^{3} La^{2} O_{sol.}^{3} + SO_{gaz}^{2} + O_{gaz} \rightleftharpoons \frac{1}{3} La^{2} O^{3} . 3 SO_{sol.}^{3},$$

$$SO_{gaz}^{2} + O_{gaz} + La^{2} O_{sol.}^{3} \rightleftharpoons La^{2} O^{3} . SO_{sol.}^{3}.$$

La quantité de chaleur dégagée dans le passage au sel basique sera un peu plus faible que dans le deuxième cas, mais avec une différence très petite. On peut donc étendre à la décomposition des sels normaux en sels basiques les écarts calorifiques constatés plus haut, soit 4^{Cal} par molécule de SO³, ou 2^{Cal}, 66 en admettant la dissociation complète en oxygène et gaz sulfureux. Ces 2^{Cal}, 66 correspondent à un écart de 70° à 80° dans les températures normales de dissociation.

Il est à peu près évident, d'autre part, que ces sulfates, dont les propriétés sont si semblables, commenceront à se décomposer sous une même pression, et par conséquent ces températures de décomposition commençante pourront encore présenter des différences suffisantes pour que l'échauffement méthodique des sulfates rende possible la décomposition de l'un en évitant la décomposition du suivant. Un écart de 80° entre les températures normales de dissociation correspond dans ces courbes à un écart d'environ 62° pour la pression de 20^{mm}.

C'est en raisonnant ainsi que j'ai été conduit à faire l'étude systématique des températures de dissociation commençante pour ces dissérents sulfates. J'ai reconnu, par exemple, qu'à la température de 840°, le sulfate de néodyme est décomposé alors que celui de lanthane ne l'est pas. Or, comme les sels neutres sont solubles tandis

que les sels basiques sont insolubles, on entrevoit ici une méthode de séparation. J'en ai déjà fait l'application à la préparation du lanthane pur.

Les valeurs thermiques précédentes indiquent immédiatement que la méthode ne pourra pas s'appliquer à la séparation du néodyme et du praséodyme.

Cette nouvelle méthode de séparation, fondée sur l'inégalité des températures de décomposition commençante, deviendra d'un emploi facile pour les métaux dont les sulfates présentent dans leur chaleur de formation des écarts suffisants. La même méthode pourra être généralisée et étendue aux azotates, sulfites, etc. On entrevoit ici toute une méthode générale d'analyse qui 'sera susceptible, je crois, de rendre des services dans beaucoup de cas. Je me propose d'ailleurs de faire des recherches dans cette direction; il y a là tout un chapitre de la Chimie analytique à développer.

XXXVIII. Considérons enfin le système

$$\frac{1}{8}$$
 Az H⁴ Cl_{sol.} + Az H³_{gaz} $\rightleftharpoons \frac{1}{8}$ (Az H⁴ Cl. 3 Az H³)_{sol.} + 8^{Cal}, 36.

L+S, dans le cas du gaz ammoniac, est égal à 7^{Cal}, 03; la chaleur dégagée se trouve comprise entre L+S et

$$Q_c = \tau o^{Cal}, 5.$$

On a aussi $Q - \frac{32}{30}(L + S) = o^{Cal}$, 86. Il en résulte que la réaction précédente est réversible à sa température normale de dissociation, mais que cette réversibilité doit cesser à une température un peu supérieure à cette dernière. Effectivement, en construisant la courbe de dissociation du chlorure ammoniacal et la courbe de tension maxima, j'ai reconnu que ces deux courbes se coupent à une température voisine de 301° absolus, soit 28° C.; la pression de dissociation est alors de 10^{atm}, 8. Ainsi, au delà de 28°, quelle que soit la pression du gaz ammoniac, il ne peut plus y avoir de combinaison.

J'ai voulu donner ici un certain nombre d'exemples variés, afin de montrer les services que peut rendre la loi de la constance de variation d'entropie et la manière dont on peut l'appliquer. Dans le cours fait au Collège de France sur cette question en 1903-1904, j'ai discuté une centaine d'exemples rentrant dans le cas étudié.

Importance de la connaissance des chaleurs spécifiques. — Il importe, si l'on veut pousser plus loin la comparaison des faits avec leurs prévisions, de pouvoir calculer, comme je l'ai dit, la chaleur de réaction à toute température. C'est donc par une étude systématique des chaleurs spécifiques que l'on pourra faire progresser ces études de Mécanique chimique. Les corps gazeux difficilement liquéfiables, l'oxygène, l'azote, l'oxyde de carbone, l'hydrogène, ont des chaleurs spécifiques qui varient à peine jusqu'à 1500°-1600°; la variation avec la température est plus sensible pour les chaleurs spécifiques des gaz facilement liquéfiables. Les corps solides donnent des variations considérables, du moins autant qu'on en peut juger par les quelques cas bien étudiés. M. Violle et son élève M. Pionchon ont créé une technique pour la détermination des chaleurs spécifiques à haute température, et ils en ont fait l'application à quelques corps solides simples ou composés. Le Tableau suivant donne une idée des variations des chaleurs spécifiques atomiques ou moléculaires avec la température :

```
Fer..... 6,25 (0°-100°)
                                 11,13 (1100°-1160°)
Ni.....
                                  8,15 (750°-1050°)
Co.....
                                 11,95 (900°-1200°)
              6,25
                                  9,00 (1200°)
Pt.....
              6,2
Ag. . . . . . 6, 15
                                 8,2 (800°)
Si O^2...... 20,7 (60°)
                                 36,6 (400°-1200°)
Nb^2O^5.....31,5 (0°-110°)
                                 36,2 (0^{\circ}-440^{\circ})
```

Ces chaleurs spécifiques sont prises, bien entendu, en dehors des zones de transformation.

Il paraît en être de même pour les liquides:

$$S_{1}$$
 S_{2} S_{3} S_{4} S_{5} S_{5} S_{5} S_{5} S_{5} S_{7} S_{7

L'étude des chaleurs spécifiques, complètement abandonnée, depuis quelques années, par les physiciens attirés et séduits par l'électricité, devra être reprise par les chimistes et physico-chimistes. La technique se trouvera d'ailleurs grandement simplifiée par l'emploi simultané des fours électriques à résistance et des vases Deward'Arsonval avec gaz bouillant à température constante. Grâce à ces précieux appareils, il sera commode de refroidir ou de réchauffer les corps et de les amener à une température bien déterminée avant l'expérience calorimétrique.

Systèmes monovariants avec un liquide et un gaz contenus l'un dans l'état initial, l'autre dans l'état final.

VARIATION D'ENTROPIE.

M. Bouzat a comparé entre elles, par l'évaluation du rapport $\frac{T_A}{T_B}$, six courbes de dissociation correspondant à des systèmes du type

$$liq. \Rightarrow sol. + gaz.$$

Ces courbes sont encore très sensiblement homothétiques.

Pour que de semblables systèmes restent aussi comparables que possible, il convient de se placer dans le cas où la tension de vapeur du liquide est négligeable et où les solubilités du gaz et du sel dans le liquide sont ellesmêmes négligeables. Ces phénomènes secondaires modifient la valeur de la chaleur mise en jeu dans la dissociation en même temps que le travail extérieur amoindri par la portion du gaz restée dissoute. Comme tous ces phénomènes secondaires, tension de vapeur du liquide, solu-

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

bilités du gaz et du solide dans le liquide, n'ont plus aucune correspondance d'un système à l'autre, on conçoit que les courbes de dissociation ne soient plus rigoureusement comparables.

Avec ces réserves, on peut, d'après les calculs de M. Bouzat, admettre l'homologie des courbes de dissociation. Pour les distinguer des précédentes, je désignerai ces courbes sous le nom de courbes β. D'après ce que nous avons vu dans le premier système, le nombre de corps solides ne paraît pas influencer la constante de variation d'entropie; il semble probable, a priori, qu'il doive en être de même pour ce second système. On est ainsi conduit à rapprocher du groupe précédent le système

liq ⇌ gaz;

c'est le phénomène de la vaporisation. M. Bouzat a déjà remarqué, par l'examen des tensions de cinq liquides, que les courbes de tension doivent être rapprochées des courbes β.

Il ne faut pas toutefois se faire d'illusions, comme je l'ai déjà dit, sur la concordance et l'homologie de semblables courbes; c'est qu'en effet, les gaz sont ici à l'état de vapeurs saturantes, c'est-à-dire dans des conditions où ils sont aussi éloignés que possible de l'état de gaz parfait; ils présentent, par suite, des écarts notables avec les lois de Mariotte, Gay-Lussac et Joule.

L'homologie des courbes suppose également que le volume des solides et du liquide est négligeable vis-à-vis celui des gaz; or cette condition sera d'autant moins remplie qu'on se rapprochera de plus en plus de l'état critiq Quoi qu'il en soit, si l'on s'impose de ne faire de com raisons qu'à des températures suffisamment éloignées point critique, on devra trouver une homologie suffisa ment approchée.

J'ai comparé la courbe de tension du gaz ammoniac a

les courbes de dissociation du type

 $liq. \rightleftharpoons sol. + gaz:$

Az H⁴ Br. 3 Az H³_{sol.} + 3 Az H³_{gaz} \rightleftharpoons Az H⁴ Br. 6 Az H³_{liq.}, Az H⁴ Br_{sol.} + 3 Az H³_{gaz} \rightleftharpoons Az H⁴ Br. 3 Az H³_{liq.}, Ag I_{sol.} + CH³ Az H²_{gaz} \rightleftharpoons Ag I CH³ (Az H²)_{liq.}

Température absolue de dissociation.

Pressions.	Az H ³ .	AzH ⁴ Br.6AzH ³ .	R.
mm	•		_
900	243,9	254,2	1,042
0011	248,0	259,0	1,044
1400	25 3,0	264,7	1,045
1700	257,5	269,6	1,046
		Az H4Br.3Az H2.	
900		281,5	1,154
I 100		286,6	1,155
1700		300,2	1,164
		Ag I Az H ² CH ³ .	
1100		317,1	1,278
1400		324,0	1,280
1700		331,9	1,289
•			

Les courbes β sont plus inclinées sur l'axe des températures que les courbes α ; leur coefficient angulaire $\frac{dp}{dt}$ est donc plus petit et par suite, comme cela résulte de la formule de Clapeyron, la valeur de $\frac{Q}{T}$ est plus petite. Ainsi l'homologie approchée des courbes β entraîne pour $\frac{Q}{T}$ une valeur sensiblement constante, inférieure à o^{Cal} , o32.

La variation d'entropie dans le cas du gaz ammoniac est égale à o^{Cal} , 023. Les trente corps examinés par Trouton lui ont donné une valeur moyenne de o^{Cal} , 022 pour le rapport de $\frac{L}{T}$; il doit donc en être de même pour tous les systèmes correspondant aux courbes β .

conditions de possibilité de certaines réactions. 93

Il conviendrait, pour le vérifier, d'effectuer des mesures calorimétriques donnant la chaleur de dissociation des sels ammoniacaux étudiés par H. Troost (1). A défaut de ces mesures, j'ai appliqué la formule de Clapeyron sous la forme $Q = o^{Cal}$, $oo_2 \frac{TT_0}{T-T_0} L \frac{p}{p_0}$ pour avoir une valeur approximative des chaleurs de formation.

Les cinq systèmes suivants ont donné les chaleurs indiquées en appliquant la formule aux deux points pour lesquels on donne la pression:

```
Cal (600-800)... \frac{2}{3}AzO<sup>2</sup>AzH<sup>4</sup><sub>liq</sub>. +AzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\rightleftharpoons \frac{2}{3}|AzO<sup>3</sup>AzH<sup>4</sup>.\frac{3}{2}AzH<sup>3</sup>|<sub>sol</sub>. +6,57 (700-800)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>I.3AzH<sup>3</sup><sub>liq</sub>. +AzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\rightleftharpoons \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>I.6AzH<sup>3</sup><sub>sol</sub>. +5,44 (600-800)... \frac{1}{2}AzH<sup>4</sup>I.AzH<sup>3</sup><sub>liq</sub>. +AzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\rightleftharpoons \frac{1}{2}AzH<sup>4</sup>I.3AzH<sup>3</sup><sub>sol</sub>. +6,18 (900-1100)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>Br.3AzH<sup>3</sup><sub>liq</sub>. +AzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\rightleftharpoons \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>Br.6AzH<sup>3</sup><sub>sol</sub>. +5,50 (900-1100)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>Br.AzH<sup>3</sup><sub>liq</sub>. +AzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\rightleftharpoons \frac{1}{2}AzH<sup>4</sup>Br.3AzH<sup>3</sup><sub>sol</sub>. +6,35
```

D'autre part, d'après les déterminations de M. Troost, les températures normales de dissociation sont respectivement 293°, 7, 261°, 2, 286°, 7, 251°, 2 et 277°, 9 absolus. Ces deux dernières températures sont obtenues en prolongeant les courbes par comparaison avec une courbe de même type.

On en déduit les valeurs suivantes pour $\frac{Q}{T}$:

$$o^{Cal}, o_{123}, \quad o^{Cal}, o_{208}, \quad o^{Cal}, o_{215}, \quad o^{Cal}, o_{218}, \quad o^{Cal}, o_{228}, \quad o^{Cal}, o_{228}, \quad o^{Cal}, o_{228}, \quad o^{Cal}, o_{238}, \quad o^{Cal}, o_{248}, \quad o^{Cal}, o^{Cal$$

donnant une moyenne de 21 Cal, 84.

Si l'on remarque, comme je le disais plus haut, que Trouton (²) avait énoncé sa loi en donnant trente corps fournissant une moyenne de 21 ^{Cal}, 86, on voit que les systèmes précédents donnent bien la même variation d'entropie, sous la pression atmosphérique, que les liquides se vaporisant sous la même pression. Il est bien évident

.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCII, 1892, p. 715; t. XCIV, 1893, p. 790.

⁽²⁾ Philosophical Magazine, 5. série, t. XVIII, II, p. 54.

d'ailleurs que la concordance extrêmement remarquable entre les deux nombres précédents n'est qu'une simple coïncidence, comme cela résulte de l'examen des nombres qui ont fourni la moyenne.

Nous pouvons donc admettre que tous les systèmes d'équilibre du type général

$$A_{gas} + B_{sol} + \ldots + C_{sol} \rightleftharpoons A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol}$$

donnent des courbes de dissociation formant dans le plan un réseau de courbes homologues, les courbes β. Les courbes de tension maxima qui rentrent dans ce système restent homologues avec les précédentes tant qu'elles ne se rapprochent pas trop près du point critique. La constante d'entropie est alors voisine de o^{Cal}, 0218 ou plus simplement o^{Cal}, 022.

Tous ces énoncés, qui reposent sur l'examen d'un nombre de cas assez restreint, auront besoin d'être consolidés par de nouvelles recherches expérimentales.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

1. — Systèmes monovariants contenant un liquide et se dissociant en donnant un seul gaz.

En admettant pour $\frac{Q}{T}$ la valeur très probable o^{Cal}, o22, il sera possible d'utiliser cette valeur comme précédemment, pour la prévision des réactions. Considérons le système général

$$A_{gaz} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.} \rightleftharpoons A'_{liq.} + B'_{sol.} + \ldots + C'_{sol.}$$

Pour que la dissociation de $A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol}$ soit possible, il faut qu'à chaque température la pression de dissociation soit inférieure à la tension maxima du corps A; autrement dit, la réaction précédente sera possible d'une façon réversible, si la courbe de dissociation

conditions de possibilité de certaines réactions. 95 est tout entière au-dessous de la courbe de tension maxima de A.

Si l'on néglige les portions de cette dernière courbe voisines du point critique, les deux courbes sont parallèles, et, si l'on appelle Q la chaleur dégagée à la température où la pression de dissociation est normale et L la chaleur de volatilisation de A sous la pression atmosphérique, la réaction sera possible si

$$Q > L$$
,

car alors la courbe de dissociation est tout entière audessous de la courbe de vaporisation.

Mais, quand on se rapproche du point critique, la courbe des tensions se déforme, la valeur de L tend vers o pour une température variable avec chaque gaz, sa température critique.

Supposons, par exemple, que la courbe des tensions, en se rapprochant de la température critique, s'incline plus sur l'axe des températures que les courbes β ; alors une courbe de dissociation placée un peu au-dessous de la précédente pourrait la rencontrer avant le point critique qui la limite.

Si l'on détermine une fois pour toutes, comme pour les systèmes solides, l'équation générale des courbes de dissociation β en sonction de Q_T, on obtiendra une expression semblable,

$$\log p = a + b \log Q_{\rm H} + \frac{c}{T} Q_{\rm H} - b \log T,$$

qui permettra de déterminer, pour chaque gaz, la valeur de $Q_{\rm H}$ relative à la courbe β passant par le point critique. Appelons cette valeur Q_c comme précédemment.

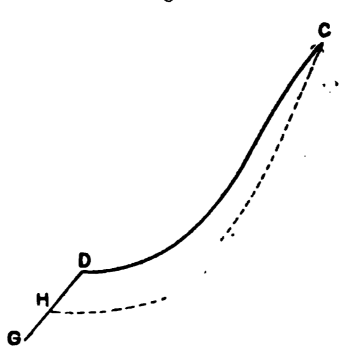
Remarquons que Q_c est ici très voisin de L, et par suite l'écart Q_c — L est beaucoup plus petit que l'écart

$$Q_c - (L + S)$$

considéré dans le cas des courbes a.

Lorsque la courbe α est tout entière au-dessous de la courbe de vaporisation du gaz, la réaction est-elle théoriquement possible dans toute l'échelle des températures? A partir du point triple D, la courbe de vaporisation DC du liquide A est remplacée par la courbe de sublimation DG du solide A. Or cette courbe de sublimation appartenant au type α doit nécessairement couper toutes les courbes β situées au-dessous de la courbe de vaporisation. Pour toutes les températures voisines au-dessous de ce point de rencontre H, la dissociation n'est plus possible (fig. 5).





On arrive donc à cette conséquence qu'aucune des réactions du type \(\beta \) n'est possible d'une façon réversible dans toute l'échelle des températures. Il doit toujours exister une certaine température, très basse d'ailleurs, au-dessous de laquelle il n'y a plus réversibilité.

Pratiquement, cette conséquence est d'ailleurs sans intérêt, car, à ces basses températures, presque toutes, sinon toutes les réactions sont dans la zone de frottement et par suite elles ne sont possibles ni dans un sens ni dans l'autre.

En négligeant cette irréversibilité à basse température, nous pourrons dire :

La réaction est possible d'une façon réversible dans

conditions de possibilité de certaines réactions. 97 toute l'échelle des températures situées en dehors de la zone de frottement lorsque $Q > Q_c$. Si Q est compris entre L et Q_c ,

$$L < Q < Q_c$$

la réaction n'est réversible qu'au-dessous d'une certaine température qui peut être déterminée par le calcul.

D'une façon générale, la réaction sera toujours possible d'une façon réversible quand l'inégalité suivante sera satisfaite

$$Q > L$$
.

J'ai supposé que tous les corps solides du système ainsi que le corps gazeux étaient insolubles dans le liquide A'; si cette condition n'est pas remplie et si les solides ont une solubilité non négligeable, il est évident a priori que les courbes de dissociation ne pourront plus être homologues, mais elles pourront se rapprocher d'autant plus de cette homologie que les solubilités seront plus faibles.

Il est bien entendu d'ailleurs que le système ne restera monovariant qu'autant que toutes les phases persisteront, la phase liquide étant alors constituée par une solution saturée de tous les solides dans le liquide A'.

Lorsque Q < L, le système formé par le deuxième membre de l'équation est instable et la réaction ne peut s'effectuer que dans un sens, le sens de la mise en liberté du gaz :

$$A'_{lig.} + B'_{sol.} + \ldots + C'_{sol.} \rightarrow A_{gaz.} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.}$$

II. — Systèmes où le gaz est remplacé par un liquide.

Discutons maintenant la réaction précédente où le gaz est remplacé par le liquide A, liquide que nous supposerons non miscible avec A' et incapable de dissoudre les

corps solides:

(1)
$$A_{liq.} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.} \rightarrow A'_{liq.} + B'_{sol.} + \ldots + C'_{sol.} + Q.$$

On voit tout de suite que la réaction sera possible d'une façon irréversible, dans le sens indiqué, si la réaction parallèle

(2)
$$A_{gaz} + B_{sol} + \ldots + C_{sol} \rightleftharpoons A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol} + Q_1$$

est possible d'une façon réversible, c'est-à-dire si $Q_1 > L$. Si Q_1 est compris entre L et Q_c , il arrivera une certaine température au-dessus de laquelle la réaction (1) deviendra impossible.

Q₁ est la chaleur de la réaction (2) à la température T, où la pression de dissociation atteint 760^{mm}; appelons λ la chaleur de volatilisation de A à cette même température; on a

$$Q_1 = \lambda + Q$$

Q désignant également la chaleur de la réaction (2) à la même température. La relation $Q_4 > L$ devient alors

$$\lambda + Q > L$$

ou

$$Q > L - \lambda$$

λ et L étant les chaleurs de vaporisation du corps A à sa température d'ébullition et à la température T; on voit que la relation se réduit à

si ces températures ne sont pas trop éloignées.

Dans le cas où l'on a

$$L - \lambda < Q < Q_c - \lambda$$

il existe une seule température pour laquelle la réaction est réversible, celle qui correspond au point de rencontre de la courbe de dissociation a de l'équation (2) avec la courbe de vaporisation du liquide A. Toutes ces déductions supposent, bien entendu, que la tension maxima du liquide A' est tout à fait négligeable devant celle du liquide A.

III. — Systèmes contenant plusieurs gaz.

Qu'arrivera-t-il quand le système se dissociera en donnant plusieurs gaz? Dans le premier groupe, nous avons vu que la variation d'entropie était augmentée et passait de o^{Cal}, o32 à o^{Cal}, o37 quand la réaction donnait naissance à deux gaz en quantités équimoléculaires. Il y aura sans doute ici également augmentation de la variation d'entropie, d'une quantité absolue ou relative du même ordre de grandeur. C'est l'étude expérimentale des réactions rentrant dans ce cadre qui permettra de répondre à la question.

En tout cas, la condition générale posée dans le premier groupe de réactions subsistera ici tout entière. Pour qu'une réaction

$$m_1 A_{gaz.} + m_2 B_{gaz.} + \ldots + m_n C_{gaz.} + D_{sol.} + \ldots = A'_{liq.} + B'_{sol.} + \ldots$$

soit réversible à une certaine température, où la pression de dissociation est P, il faudra que les pressions partielles de chaque gaz

$$\frac{m_1}{m_1+\ldots+m_n}$$
 P, $\frac{m_2}{m_1+\ldots+m_n}$ P, ...

soient respectivement supérieures aux tensions maxima de ces gaz à la même température.

IV. — Systèmes contenant plusieurs liquides dans le mélange dissociable.

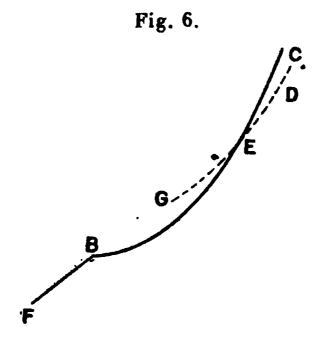
Nous avons supposé jusqu'ici que le système dissociable ne contenait qu'un seul liquide. S'il existe deux ou plu-

sieurs liquides A', B', ...,

$$A_{\text{sol.}} + B_{\text{sol.}} + \ldots + C_{\text{sol.}} \Rightarrow A'_{\text{liq.}} + B'_{\text{liq.}} + \ldots + C'_{\text{sol.}} + Q,$$

non miscibles, la variation d'entropie, comme il est facile de s'en rendre compte, devra diminuer pour ces systèmes, et par suite les courbes de dissociation devront être plus inclinées que les courbes β sur l'axe des températures.

Les courbes de dissociation DEG couperont la courbe de liquéfaction CB comme l'indique la figure 6. Il en ré-



sulte que ces systèmes ne seront réversibles qu'au-dessous d'une certaine température. Je n'insiste pas, pour le moment, sur ces systèmes, me réservant d'y revenir dans un Mémoire plus développé.

passage d'une courbe α a une courbe β .

Un système se dissociant avec une courbe α peut passer à un second système donnant une courbe β quand un des corps solides contenus dans le deuxième membre de l'équation vient à fondre.

Le système

conditions de possibilité de certaines réactions. 101 étudié par M. Troost, en fournit un exemple. La fusion de AzH⁴Br. 3AzH³ a lieu à 6°.

Roozeboom a montré que le point de fusion est un point anguleux de la dissociation et que la branche supérieure de la courbe est celle qui fait le plus petit angle avec l'axe des températures. En effet, la courbe de dissociation a qui correspond au système solide est remplacée à partir du point de fusion par une courbe \beta. De plus, d'après le principe de l'équivalence de M. Le Chatelier, la tension de dissociation n'est pas modifiée pendant la fusion; il en résulte que la dissociation complète est bien représentée par une courbe \alpha suivie d'une courbe \beta ayant un point commun, le point de fusion du corps sous la pression de dissociation du système. Le point de fusion du bromure ammoniacal est un point triple analogue à celui d'un corps quelconque, et tous ces points triples se trouvent au point de rencontre d'une courbe \alpha et d'une courbe \beta.

Il est possible de calculer la chaleur de fusion du bromure d'ammonium ammoniacal, au moins d'une façon approchée, en utilisant les températures normales de dissociation pour les deux systèmes solide et liquide :

```
Système solide...... 278°, 3 abs. Système liquide..... 277°, 9
```

On en déduit les chaleurs de réaction suivantes :

```
\frac{1}{2}Az H<sup>4</sup> Br. Az H<sup>3</sup><sub>sol.</sub> + Az H<sup>3</sup><sub>gaz.</sub> \rightleftharpoons \frac{1}{2}Az H<sup>4</sup> Br. 3 Az H<sup>3</sup><sub>sol.</sub> + 8<sup>Cal</sup>, 9,
\frac{1}{2}Az H<sup>4</sup> Br. Az H<sup>3</sup><sub>sol.</sub> + Az H<sup>3</sup><sub>gaz.</sub> \rightleftharpoons \frac{1}{2}Az H<sup>4</sup> Br. 3 Az H<sup>3</sup><sub>liq.</sub> + 6<sup>Cal</sup>, 1.
```

La chaleur de fusion du sel triammoniacal est donc égale à $2(8.9-6.1)=5^{Cal},6.$

Comme les températures normales de dissociation sont très voisines et très rapprochées elles-mêmes de la température de fusion 279°, il en résulte que la chaleur de fusion doit être représentée rigoureusement par la valeur précédente. C'est là un point qu'il sera facile de vérisier. Ainsi donc, quand un corps solide du deuxième membre de l'équation passe de l'état solide à l'état liquide, les tensions de dissociation augmentent moins rapidement avec la température. Comme conséquence de ce fait qu'après susion d'un corps solide, la courbe de dissociation reprend une allure déterminée à l'avance, il en résulte que la chaleur de susion est nécessairement sonction des coordonnées du point (température et pression) où elle se produit. En effet, on a pour les deux systèmes solide et liquide, à la température de susion T,

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} = f(p),$$

$$\frac{\mathbf{Q}_1}{\mathbf{T}} = f_1(p),$$

par suite

$$Q - Q_1 = T[f(p) - f_1(p)].$$

Q — Q, représente la chaleur de fusion du solide rapportée à la quantité de ce corps qui intervient dans la mise en liberté d'une molécule gazeuse.

On voit, par suite, l'intérêt qu'il y aurait à déterminer les fonctions f(p), $f_1(p)$ par des études expérimentales approfondies.

Remarquons encore que le rapport de la chaleur de fusion à la température absolue de fusion est uniquement une fonction de la pression de dissociation à cette même température :

$$\frac{\mathbf{Q}-\mathbf{Q}_1}{\mathbf{T}}=f(p)-f_1(p).$$

APPLICATIONS.

1. M. Colson (1) a étudié la réaction

$$SO^4 Na H_{sol} + H Cl_{gaz} = SO^4 H^2_{Hq} + Na Cl_{sol} - I^{Cal}$$
.

L'acide sulforique concentré réagit d'ailleurs sur l bisulfate pour former des sulfates plus acides avec déga gement de chaleur, de telle sorte que la quantité de chaleu indiquée ici est un maximum. Il en résulte que la réactio est certainement endothermique et par suite n'est possibl que dans un seul sens, celui de la mise en liberté du ga chlorhydrique. En fait, M. Colson a reconnu qu'à la tem pérature de la glace fondante, la tension maxima du ga dégagé atteignait 2^m,65 après 4 heures et continuait croître.

II. M. Colson (2) a constaté également l'action réver sible de l'acide sulfurique sur le chlorure de plomb e mesuré les tensions suivantes :

0	WI 65
0	180
10	284
1(,)	351

L'acide sulfurique en agissant sur le chlorure forme de bisulfate de plomb dont on ne connaît pas la chaleur de formation. Pour la réaction

$$SO^{\epsilon}Pb_{sol.} + 2HCl_{gas.} \rightleftharpoons SO^{\epsilon}H^{2}liq. + PbCl^{2}sol + t6^{Cal}, 4,$$

on aurait par molécule gazeuse 8^{Cal}, 2, mais il faut retran cher de ce nombre la demi-chaleur de formation du sulfate acide SO Pb SO H² à partir de l'acide liquide et de

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 1988.

^(*) Comptes rendus, t. CXXIV, 1897, p. 81.

sulfate solide; cette chaleur n'est pas très grande, mais en tout cas ne peut être négligée ici.

En la laissant de côté, nous trouverons une valeur par excès pour la température de dissociation $\frac{8,2}{22} = 373^{\circ}$, soit 100° C.

La comparaison des déterminations de M. Colson avec celles de M. Troost sur l'azotate d'ammoniaque ammoniacal permet de calculer 37°, 4 pour la température normale de dissociation du système précédent. L'écart de 62°, 6 présenté avec la valeur calculée correspond à la chaleur de formation du sulfate acide de plomb, qui peut être ainsi calculée à l'avance.

Elle est égale, en effet, à $\frac{62^{\circ}, 6}{22} \times 2 = 5^{\text{Cal}}, 7$. On en déduit, par suite,

$$SO^{\downarrow}H^{2}_{sol.} + SO^{\downarrow}Pb_{sol.} = SO^{\downarrow}H^{2}SO^{\downarrow}Pb_{sol.} + 4^{Cal}, 6.$$

Cette quantité de chaleur est bien de l'ordre de grandeur auquel on pouvait s'attendre. En tous cas, il sera sacile d'en vérifier la valeur.

III. Soient encore deux cas examinés par M. Colson et relatifs à l'action de certaines bases organiques sur le chlorhydrate d'ammoniaque:

(1)
$$C^5 H^{11}Az H Cl_{sol.} + Az H^3_{gaz.} = Az H^4 Cl_{sol.} + \underbrace{C^5 H^{11}Az_{liq.} + 8^{Cal}, 8}_{Pipéridine.}$$

(2)
$$C^8 H^{19}Az HCl_{sol.} + Az H^3_{gaz.} = Az H^4Cl_{sol.} + \underbrace{C^8 H^{19}Az_{liq.} + 5^{Cal}}_{Diisobutyl-amine.} + 5^{Cal}$$

D'après ces nombres thermiques, les réactions doivent être toutes deux possibles. En effet, L dans le cas du gaz ammoniac est égal à 240° , $5 \times 22 = 5^{\text{Ca}}$, 3; si donc on peut

compter sur l'exactitude du deuxième nombre, ces deux réactions sont possibles d'une façon réversible.

M. Colson (1) a trouvé que la pipéridine (réaction 1) agissait sur le sel ammoniac en dégageant du gaz ammoniac jusqu'à pression constante pour une même température. A 0°, la tension est comprise entre 759^{mm} et 762^{mm}, soit 760^{mm} environ.

Avec la diisobutylamine, les tensions sont plus faibles pour une même température. Voici ces tensions:

0	mo
0	10
11	53
35	85

Remarquons d'abord que le système le plus dissociable est celui qui correspond au dégagement calorifique le plus élevé; ceci est certainement inexact. D'autre part, les températures normales prévues et trouvées ne se correspondent pas, il y a discordance :

	I.	II.
T trouvée	Oo	75° env.
T calculée	1270	— 23°

Les chaleurs de réaction réelles peuvent être évaluées, en partant des pressions de dissociation normales, à 6^{Cal} et 7^{Cal}, 65 au lieu de 8^{Cal}, 8 et 5^{Cal}, 5. Il peut se faire que les réactions qui se produisent ne soient pas représentées exactement par les équations précédentes, par suite de la formation de corps intermédiaires, chlorhydrates basiques des bases précédentes. En tous cas, il y a certainement une erreur soit dans la nature des réactions admises, soit dans les nombres thermiques; le renversement des chaleurs de réaction par rapport aux pressions de dissociation ne

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIV, 1897, p. 502.

laisse aucun doute sur ce point. Je me propose d'ailleurs de revenir sur ces questions.

IV. Soit encore l'action de l'acide sulfurique sur le fluorure de calcium, qui conduit à l'équation thermique

$$SO^{4}Ca_{sol.} + 2HF_{gaz.} = CaF^{2}_{sol.} + SO^{4}H^{2}_{liq.} + 6^{Cal}, 2,$$

soit par molécule gazeuse 3^{Cál}, 1.

Le gaz fluorhydrique bout sous la pression atmosphérique à 19°,4 et possède, par suite, une chaleur de volatilisation voisine de 6^{Cal},4, nombre bien supérieur à 3^{Cal},1; il en résulte que la réaction précédente n'est pas réversible et, par suite, n'est possible que dans le sens de la mise en liberté du gaz.

V. La transformation du sulfate de plomb sec en sulfure correspondrait à une absorption de chaleur de 8^{Cal} supérieure à la chaleur de formation du sulfate acide de plomb; la réaction n'est donc pas réversible:

$$SO^4 Pb_{sol.} + H^2 S_{gaz.} = SO^4 H^2_{liq} + Pb S_{sol.} - 8^{Cal}$$
.

Il n'en serait plus de même si l'on remplaçait, dans le système précédent, l'acide sulfurique concentré par l'acide sulfurique étendu. Supposons ce dernier en quantité suffisante pour que la réaction ne modifie pas sensiblement sa concentration et que par suite le système reste monovariant. On aura

$$SO^4Pb_{sol.} + H^2S_{gaz.} \rightleftharpoons SO^4H^2_{elendu.} + PbS + 9^{Cal}, 9$$

pour H²S, qui bout à — 73°; on a sensiblement 4^{Cal}, 4 pour chaleur de vaporisation. Il en résulte que la réaction doit être réversible.

Le gaz sulfurique étant soluble dans l'eau, le système étudié ne correspond pas exactement au système type, où l'on suppose le gaz insoluble dans le liquide. Avec cette réserve, on aurait pour la température normale de disso-

ciation un nombre voisin de 177°. Il sera facile en tous cas de mettre en évidence la réversibilité.

VI. L'action du magnésium sur l'eau engendre de la magnésie très peu soluble dans l'eau:

$$Mg(OH)^2 + H^2_{gaz.} = Mg_{sol.} + 2H^2O_{liq.} - 79^{Cal}, 8.$$

L'endothermicité du système démontre immédiatement l'irréversibilité de la réaction, qui n'est possible que dans le sens de l'action du magnésium sur l'eau, métal qui devrait attaquer l'eau déjà à la température ordinaire s'il n'y avait pas de frottement. Il en est de même pour le calcium:

$$Ca (OH)^{2}_{sol.} + H^{2}_{gaz.} = Ca_{sol.} + 2 H^{2}O_{liq.} - 77^{Cal}, 6.$$

VII. L'azotate d'ammonium fondu se décompose, comme on sait, sous l'influence de la chaleur en oxyde azoteux et vapeur d'eau, seuls produits de la réaction quand celle-ci est conduite régulièrement. On a

$$Az^2 O_{gaz} + 2 H^2 O_{gaz} = Az O^3 (Az H^4)_{sol} - 9^{Cal}, 4,$$

et, dans le cas du sel liquide, la chaleur de réaction est négative et supérieure en valeur absolue à 9^{Cal}, 4 et voisine de — 15^{Cal}, d'après la chaleur de dissolution du sel:

$$Az^2O_{gaz.} + 2H^2O_{gaz.} = AzO^3(AzH^{\frac{1}{4}})_{liq.} - 15^{Cal}.$$

On en conclut immédiatement que la réaction est irréversible, possible seulement dans le sens de la décomposition du sel.

VIII. L'action de l'acide sulfurique concentré sur le zinc avec mise en liberté d'hydrogène est une réaction ir-réversible. On a, en esset,

$$SO^{4}Zn_{sol.} + H^{2}_{gaz.} = SO^{4}H^{2}_{liq.} - Zn_{sol.} - 37^{Cal}, 4.$$

L'endothermicité ne rend possible que l'action du zinc

sur l'acide sulfurique. C'est en effet ce qui se passe dans le voisinage de la température ordinaire, comme l'a montré M. Ditte (1); mais, lorsque la température s'élève, au système précédent se substitue un système plus complexe,

$$SO_{gaz.}^2 + SO_{sol.}^4 Zn_{sol.} + (n-2)SO_{H^2}^4, 2H_{Oliq.}^2 = Zn_{sol.}^2 + nSO_{H^2liq.}^4$$

qui ne rentre pas jusqu'ici dans le cadre de nos études.

IX. Examinons de même l'action de l'hydrogène sur le sulfate d'argent, très peu soluble dans l'eau. Nous avons, en supposant toujours la liqueur sulfurique en quantité considérable,

$$SO^4Ag^2_{sol.} + H^2 = SO^4H^2_{\acute{e}tend.} + Ag^2 + 43^{Cal}, o,$$

qui forme, avec cette hypothèse, un système monovariant réversible.

La dissociation normale correspond à une température très élevée, à laquelle le système précédent ne peut plus subsister. Dans les conditions où l'acide sulfurique étendu existe, la pression de dissociation est infiniment petite, c'est-à-dire pratiquement nulle, et par suite la réaction ne peut s'effectuer que dans le sens de la mise en liberté de l'argent. Cette précipitation de l'argent est un fait depuis longtemps connu.

Comme on le voit, la réaction théoriquement réversible, mais avec une pression de dissociation infiniment petite, devient pratiquement irréversible. Si la température normale de dissociation n'était pas si élevée, il y aurait quelque espoir, en opérant en tube scellé au-dessous du point critique de l'eau, de mettre en évidence la mise en liberté d'hydrogène; mais, à 365°, la pression de dissociation serait encore extrêmement petite.

⁽¹⁾ Leçons sur les métaux, t. I, p. 178.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. JOQ

X. L'oxyde d'argent est facilement réductible par l'hydrogène; on a

$$2 \text{Ag}(OH)^2_{\text{sol.}} + H^2_{\text{gaz.}} = 2 \text{Ag}_{\text{sol.}} + 2 H^2 O_{\text{liq.}} + 6 o^{\text{Cal}}, 4.$$

La facilité avec laquelle l'oxyde d'argent se déshydrate semble indiquer que sa chaleur d'hydratation ne dépasse guère la chaleur de solidification de l'eau. En admettant 2^{Cal} pour cette valeur, nous obtenons 60^{Cal}, 4 pour la chaleur dégagée.

Comme précédemment, on voit que la réaction est pratiquement irréversible, la pression de dissociation du système étant infiniment petite dans les conditions de température où l'eau peut exister à l'état liquide. S'il n'y a pas de frottement à la température ordinaire, l'hydrogène doit réduire l'oxyde d'argent. C'est en effet ce que l'expérience démontre et la réaction est pratiquement complète.

XI. La courbe de dissociation du sulfate d'argent solide,

$$SO_{gaz.}^2 + O_{gas.}^2 + Ag_{sol.}^2 \Rightarrow SO_Ag_{sol.}^2 + 97^{Cal}, 8,$$

aurait, en admettant la même chaleur de formation à haute température, comme température normale de dissociation,

$$\frac{97.8}{2\times37}=1320^{\circ},$$
 soit 1047° C.

Le sulfate d'argent fond au rouge sombre, sans éprouver de décomposition, et il faut atteindre le rouge vif pour dissocier le sel.

A partir de la fusion, la dissociation suit une courbe plus inclinée, ce qui a pour effet de reculer cette température.

En admettant que la relation constatée entre les températures normales de sublimation et de vaporisation subsiste ici, on aurait

$$T_{\beta} = T_{\alpha} \times \frac{32}{30},$$

ce qui donnerait environ 1400°; la dissociation normale se ferait ainsi dans le voisinage de 1100° C.

XII. L'acide sulfurique concentré, en agissant sur le chlorure cuivrique, a donné à M. Colson (') un dégagement de gaz chlorhydrique limité. Les pressions mesurées ont été les suivantes :

A ce système

correspond une courbe β. La comparaison de cette courbe avec la courbe de dissociation de Az O³ Az H⁴. ¾ Az H³ permet de calculer 83° comme température normale de dissociation. D'autre part, la chaleur de réaction précédente donne 127° pour cette même température. L'écart d'une quarantaine de degrés présenté par ces deux températures peut tenir à une petite erreur dans la chaleur de réaction ou bien encore à la formation d'un corps intermédiaire, un sulfochlorure ou un chlorhydrate de chlorure.

XIII. L'hydrate de chloral

$$CCl^3CHO_{gaz.} + H^2O_{gaz.} \Rightarrow CCl^3CH(OH)^2_{sol.} + 24^{Cal}, 3$$

bout à 97°, 5 en se décomposant en ses deux constituants, tous deux volatils. Quelle est la valeur de la constante pour un semblable système? Dans le cas de corps solides, la constante passait de 32 à 37, lorsque la dissociation

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIV, 1897, p. 82.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

donnait deux gaz en proportions équimoléculaires; admettons qu'elle varie ici proportionnellement et passe de 22 à 26; on peut alors calculer, à partir de la chaleur dégagée, la température normale de dissociation: on trouve ici 190°. L'écart ici dépasse certainement toutes les erreurs expérimentales, mais il faut remarquer que la constante est hypothétique et surtout que l'hydrate de chloral présente à l'état liquide des changements d'état qui compliquent le problème et entraînent certainement une courbe de dissociation anormale. La prévision du phénomène devient alors très grossière et perd toute précision.

Systèmes monovariants se dissociant en donnant un liquide à côté des gaz.

M. Bouzat a rapproché toutes les courbes de dissociation étudiées qui rentrent dans le système général

dans lequel un liquide se dissocie en un liquide et un gaz.

Les courbes de dissociation des hydrates de gaz sont très sensiblement parallèles et constituent un faisceau de courbes moins inclinées sur l'axe des T que les courbes a. Bien entendu, il faut laisser de côté les gaz qui sont très solubles dans l'eau; il ne peut plus y avoir alors de parallélisme dans les propriétés de systèmes contenant des gaz avec des coefficients de solubilité et des chaleurs de dissolution variables de l'un à l'autre. En tous cas, avec un liquide de tension de vapeur négligeable, une faible solubilité des gaz dans ce liquide, rien ne s'oppose à l'homologie de ces courbes.

On se trouve donc ici en présence d'un troisième réseau de courbes de dissociation que j'appellerai y.

Comme nous l'avons vu précédemment, le nombre des solides ne paraissant pas modifier les courbes de dissociation, les courbes γ correspondront au système général

$$A_{\text{sol.}} + B_{\text{liq.}} + C_{\text{sol.}} + \ldots + D_{\text{sol.}} \triangleq A'_{\text{sol.}} + B'_{\text{sol.}} + \ldots + D'_{\text{sol.}}$$

en nous plaçant dans le cas simple où A est insoluble dans B ainsi que les solides C, ..., D', en même temps que la tension de B est négligeable. Si l'on ne s'éloigne pas trop de ces conditions idéales, le système ne sera pas modifié sensiblement.

VARIATION D'ENTROPIE.

La courbe γ passant en un point du plan étant plus relevée que la courbe α passant au même point, il en résulte que $\frac{Q}{T}$, qui varie proportionnellement à $\frac{dp}{dt}$ ou à la tangente de la courbe au point considéré, possède une plus grande valeur dans le cas des courbes γ .

On connaît peu de déterminations calorimétriques expérimentales pour ces systèmes. Mais, comme l'homologie des courbes entraîne la constance de la variation d'entropie, il suffira d'avoir quelques déterminations pour fixer la valeur de la constante.

M. Villard (¹) a étudié la dissociation et mesuré la chaleur de formation des hydrates formés par les gaz Az²O, CO², C²H² et C²H². Il a trouvé les valeurs thermiques suivantes à la température de la glace fondante :

Az²O_{gaz.} + 6 H²O_{liq.}
$$\rightleftharpoons$$
 Az²O .6 H²O_{sol.} + 15^{Cal}, 04,
CO²_{gaz.} + 6 H²O_{liq.} \rightleftharpoons CO² .6 H²O_{sol.} + 14^{Cal}, 9,
C² H⁴_{gaz.} + 6 H²O_{liq.} \rightleftharpoons C² H⁴ .6 H²O_{sol.} + 15^{Cal}, 4,
C² H²_{gaz.} + 6 H²O_{liq.} \rightleftharpoons C² H² .6 H²O_{sol.} + 15^{Cal}, 4.

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XI, 1897, p. 289.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 113

Les tensions, déterminées au-dessus de la pression atmosphérique, peuvent être utilisées, par comparaison avec la courbe de dissociation de l'hydrate de H²S, par exemple, pour calculer la température normale de dissociation.

Les rapports R prennent les valeurs suivantes et conduisent aux températures indiquées :

	R.	T.
Az2O	1,081	253°
CO2	1,091	250,5
C2H4		257,4
C ² H ²	1,062	257,4

Les chaleurs de réaction sont mesurées à une température très voisine de la température normale et correspondent bien, par conséquent, à la chaleur qui doit intervenir dans le calcul de l'entropie.

On en déduit pour $\frac{Q}{T}$:

_	$\frac{Q}{T}$.
Az ² O	Cal 0,0594
CO ₂	0,0594
C ² H ⁴	0,0598
C ² H ²	0,0598

Remarquons que, lorsque la dissociation se produit, une partie de la molécule gazeuse mise en liberté reste dissoute dans l'eau également rendue libre, et, par conséquent, ce phénomène secondaire modifie un peu les nombres thermiques précédents relatifs à la molécule gazeuse isolée tout entière à l'état gazeux.

Toutefois l'écart qui en résulte est assez saible. En effet, d'après les données mêmes de M. Villard, au lieu de 15^{Cal}, 04, on doit avoir dans le cas du protoxyde

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Mai 1908.)

d'azote 14^{Cal}, 7, ce qui abaisse $\frac{Q}{T}$ de o^{Cal}, 0594 à o^{Cal}, 0581.

Dans le cas de l'éthylène, dont la solubilité est négligeable, le nombre n'est pas modifié; avec l'acétylène $\frac{Q}{T}$ devient o^{Cal}, 0587.

On peut déterminer, d'autre part, les chaleurs de réaction par la formule de Clapeyron. C'est ce que j'ai fait en prenant les températures correspondant aux deux pressions de 6^{atm} et 10^{atm}.

•		Ÿ.
Az2O	Cal 15.05	Cal 0,063
CO ²	, 0	0,060
C ₂ H ₄	•	0,063

Les valeurs de $\frac{Q}{T}$ sont un peu augmentées, comme on pouvait le prévoir. La chaleur de réaction mesurée au calorimètre est relative à la combustion de 1^{mol} de gaz avec 6 H²O liquide pour engendrer 1^{mol} d'hydrate. La chaleur de réaction, déduite de la formule de Clapeyron, se rapporte, au signe près, à la dissociation de l'hydrate avec mise en liberté de 1^{mol} gazeuse, ce qui entraîne la décomposition d'une quantité d'hydrate un peu supérieure à la molécule, afin de compenser la portion de gaz restée dissoute dans l'eau mise simultanément en liberté. Cette seconde valeur de Q est donc plus grande que la première.

Les valeurs de $\frac{Q}{T}$, déterminées par l'emploi de la formule de Clapeyron, seront donc d'autant plus grandes que le gaz est plus soluble. Effectivement, dans le cas du gaz sulfureux, on calcule 19^{Cal} , 83 avec une température normale de dissociation de 280°, soit, pour $\frac{Q}{T}$, la valeur 0^{Cal} , 070.

Avec l'hydrate de chlore, M. de Forcrand (1) a mesuré

^{(&#}x27;) Comptes rendus, t, CXXXIII, 1901, p. 1304.

directement au calorimètre 18^{Cal} , 57, mais il convient de faire dans cette opération une correction due à la présence du chlore dans l'eau imprégnant l'hydrate, correction qui me paraît présenter une certaine incertitude. D'autre part, les courbes de M. Le Chatelier et de Roozeboom donnent respectivement 17^{Cal} , 40 et 17^{Cal} , 85. M. de Forcrand admet la valeur de 18^{Cal} , 36. On en déduit, pour $\frac{Q}{T}$, les valeurs 0^{Cal} , 062, 0^{Cal} , 0637 et 0^{Cal} , 065. En rapportant Q à la molécule d'hydrate, ces valeurs doivent diminuer légèrement.

D'après tous ces faits, il apparaît donc que la valeur de $\frac{Q}{T}$ doit être voisine de 60, quand on rapporte la quantité de chaleur à la dissociation de 1^{mol} d'hydrate. Nous admettrons provisoirement la valeur 60, quitte à préciser plus tard ce nombre par de nouvelles recherches. Il importe cependant de remarquer que les quatre gaz précédents, sauf le gaz carbonique, ont l'avantage d'être assez peu solubles dans l'eau et, par suite, de convenir pour la fixation de la constante cherchée.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

Si l'on généralise les faits qui viennent d'être exposés, on pourra, comme dans les systèmes précédemment étudiés, énoncer les conditions de réversibilité de la réaction générale

$$A_{sas.} + B_{iiq.} + C_{sol.} + \ldots + D_{sol.} \rightleftharpoons A'_{sol.} + \ldots + D'_{sol.} + Q$$

où Q désigne toujours la chaleur de réaction à la température normale de dissociation.

La réaction sera réversible si la courbe de dissociation est tout entière au-dessous de la courbe de vaporisation du liquide A.

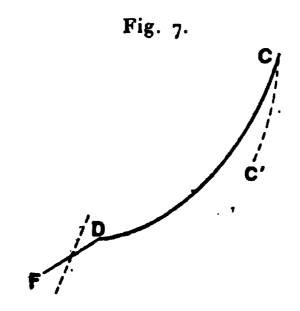
Soit

$$\log p = a + b \log Q + \frac{c}{T} Q - b \log T$$

l'équation générale des courbes γ en fonction de Q. Comme ces courbes ont, en un même point, un coefficient angulaire supérieur à celui des courbes de vaporisation, la courbe γ sera tout entière au-dessous de la courbe de vaporisation, si Q est supérieure à la valeur de Q_c relative à la courbe γ passant par le point critique du gaz A.

On pourra donc déterminer pour chaque gaz la valeur de Q_c qui lui correspond, et, lorsque Q sera plus grand que Q_c , la réaction sera réversible dans toute l'échelle des températures.

Au contraire, si Q est plus petit que Qc, la réaction sera



théoriquement toujours possible d'une façon réversible au-dessous d'une certaine température. En effet, toutes les courbes γ situées au-dessus de la courbe CC' rencontreront nécessairement, soit la courbe de volatilisation CD, soit la courbe de sublimation FD, toutes deux plus inclinées sur l'axe des T que les courbes γ (fig. 7).

La réaction ne sera réversible qu'au-dessous de la température correspondant au point de rencontre. Au-dessus de cette température, elle ne pourra se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz. CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 117

La température normale de dissociation T sera supérieure au point d'ébullition T₀ du gaz A:

$$T > T_0$$
.

Comme $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o60 et que $T_0 = (L + S)o^{Cal}$, o30, la condition de possibilité précédente peut s'écrire

$$Q > 2(L + S).$$

Si donc Q est compris entre 2(L+S) et Q_c , la réaction sera réversible au-dessous d'une certaine température comprise entre la température critique de A et sa température d'ébullition. Enfin, pour Q < 2(L+S), la réaction sera théoriquement réversible au-dessous d'une certaine température inférieure à la température d'ébullition de A. Dans la plupart des cas, cette température sera assez basse pour être contenue dans la zone de frottement et par suite la réaction sera pratiquement impossible à réaliser.

On arrive donc finalement à la relation

$$Q > 2(L+S)$$

comme condition imposée pratiquement à la possibilité de la réaction.

APPLICATIONS.

I. Les considérations précédentes seront appliquées comme précédemment à la discussion des réactions chimiques.

Soit, par exemple, le tétrathionate de potassium, qui se décompose au-dessus de 125° en donnant du gaz sulfureux, du soufre et du sulfate. On a la réaction

$$SO_{gas.}^2 + 2S_{liq.} + SO_{k}^2 K_{sol.}^2 = S_{k}^2 O_{k}^2 K_{sol.}^2 + 15^{Cal}, 4,$$

qui rentre dans le type étudié.

L+S dans le cas du gaz sulfureux est égal à 7^{Cal},95, et 2(L+S) est égal à 15^{Cal},90. Il en résulte que la réaction ne pourrait être réversible qu'au-dessous de —8°, mais à cette température la réaction ne se produit plus; il y a donc irréversibilité, et à 125° il serait impossible, quelle que soit la pression, de combiner le gaz sulfureux avec le soufre et le sulfate pour engendrer du tétrathionate.

Le cyanure de potassium chauffé fond facilement, tandis que le cyanate peut exister à l'état solide jusqu'à des températures fort élevées :

$$2 \text{ C Az } K_{1 \text{ q.}} + O_{\text{gas.}}^2 = 2 \text{ CO Az } K_{\text{sol.}} + 150^{\text{Cal}}.$$

L'oxygène devra se fixer sacilement sur le cyanure, comme l'indique l'expérience. Au contraire, on n'a jamais pu constater la réaction inverse, la dissociation du cyanate en cyanure et oxygène. En négligeant la variation de la chaleur de réaction avec la température, on arriverait à

$$\frac{150}{0^{\text{Cal}}, 06} = 2500^{\circ} \text{ abs.},$$

c'est-à-dire à 2000° environ pour la température normale de dissociation.

La zone de réversibilité pratique correspond, comme on le voit, à des températures extrêmement élevées.

passage d'une courbe α a une courbe γ .

Quand un corps solide faisant partie d'un système α et situé dans le premier membre de l'équation vient à fondre, la courbe de dissociation α est alors remplacée par une courbe γ, ayant, comme point commun avec la première, le point de fusion du corps. Inversement, quand la tempé-

conditions de possibilité de certaines réactions. 119 rature s'abaisse et que le corps liquide se solidifie, on passe d'une courbe γ à une courbe α.

M. Le Chatelier (1) a déjà étudié ce passage dans le cas de l'hydrate de chlore; il a montré que le remplacement de l'eau liquide par la glace, dans le système en équilibre, avait pour but de donner une nouvelle courbe de dissociation plus inclinée sur l'axe des températures que la première.

Roozeboom (2), qui a effectué plus tard des mesures de dissociation de l'hydrate de chlore avec l'eau liquide et l'eau solide, a donné des nombres qui peuvent être utilisés pour calculer, par exemple, la température normale de dissociation du système où intervient la glace:

D'après Roozeboom, ces deux courbes se coupent à — 0°, 24. Au-dessus de ce point doit commencer une courbe γ entièrement déterminée soit par la connaissance du point triple, soit par la connaissance de la chaleur dégagée dans la réaction.

Les courbes de M. Le Chatelier et de Roozeboom ont donné 17^{Cal}, 4 et 17^{Cal}, 8 comme chaleurs de réaction. En prenant la moyenne, nous aurons 17^{Cal}, 6. Je préfère ce nombre à la valeur 18^{Cal}, 3 admise par M. de Forcrand, à cause de la solubilité du chlore, qui, comme je l'ai fait remarquer, a pour effet d'augmenter la valeur de Q:

$$Cl_{gaz}^2 + 6H^2O_{liq} \rightleftharpoons Cl_{sol}^2 + 6H^2O_{sol} + 17^{Cal}, 6,$$

 $Cl_{gaz}^2 + 6H^2O_{sol} \rightleftharpoons Cl_{sol}^2 + 9^{Cal}, 2.$

La chaleur de réaction dans le second cas est diminuée de six fois la valeur de fusion de la glace, soit 6×1^{Cal} , 4.

⁽¹⁾ Recherches sur les équilibres, p. 159.

⁽²⁾ Recueil des Trav. chim. des Pays-Bas, t. IV, p. 69.

On déduit de là la température normale de dissociation du système solide :

$$\frac{9,2}{0,032} = 287^{\circ}, 5$$
 ou 14°, 5 C.

Avec 18^{Cal}, 3 on aurait obtenu + 36°.

On peut, d'autre part, utiliser les tensions du système solide mesurées par Roozeboom pour évaluer la température qui correspondrait à 760.

Comparons, pour cela, un point de cette courbe avec un point correspondant de la courbe Zn Cl².2 Az H³, soit à 222^{mm} de pression.

Les températures correspondantes sont respectivement 335° et 271° pour ZnCl².2AzH³ et l'hydrate de chlore, ce qui entraîne pour R la valeur 1,236.

La température normale pour le chlorure est 362,7; elle est donc pour l'hydrate $\frac{362,7}{1,236}$ = 293,4, soit 20°, 4 °C.

La concordance est aussi grande que possible, étant donné le degré de précision que comportent de semblables relations.

Si même j'avais adopté pour Q la moyenne des trois valeurs 17,4, 17,8 et 18,3, soit 17,8, j'aurais obtenu 20°,7.

M. Villard n'a pas étudié les courbes d'équilibre de ses hydrates gazeux en présence de la phase glace; le protoxyde d'azote, dit-il, ne se combinant pas à la glace. Il y a là certainement un frottement qui doit disparaître dans des conditions convenables. Quoi qu'il en soit, on peut déterminer cette courbe a priori par deux méthodes différentes : 1° en faisant usage de la chaleur de réaction; 2° en tenant compte d'une donnée expérimentale fournie par M. Villard, la tension de dissociation de l'hydrate en présence de l'eau liquide à la température zéro. Il est certain que le point commun à ces deux courbes devra être

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 12

au-dessous de zéro, mais peu éloigné de cette tempéra ture. La courbe α du second système se trouve déterminée par la connaissance de ce point qui lui appartient.

J'ai voulu montrer que ces deux façons de procéder donnaient la même courbe et, par conséquent, la même température normale de dissociation.

Si l'on adopte la chaleur de réaction 16^{Cal}, 29 déduite de la formule de Clapeyron pour l'hydrate d'oxyde azoteux,

$$Az^2O_{gas.} + 6H^2O_{llq.} \rightleftharpoons Az^2O.6H^2O_{sol.} + 16^{Cal}, 29,$$

on en déduit pour le système à partir de l'eau solide

$$Az^2O_{gaz.} + 6H^2O_{sol.} \rightleftharpoons Az^2O.6H^2O_{sol.} + 7^{Cal}, 89,$$

et pour la température de dissociation sous la pression atmosphérique

$$\frac{7,89}{32} = 246^{\circ}$$
 abs.

D'autre part, l'hydrate azoteux en présence d'eau liquide possède à 0° une pression de 9^{atm}, 5 = 722^{cm}; en utilisant la courbe de dissociation de AzH⁴Cl.3 AzH³, j'ai déterminé par tâtonnement la température qui donne cette pression : elle est égale à 300°.

La comparaison donne

$$R = \frac{300}{273} = 1,100.$$

Comme la température normale pour le chlore est de 267°, 6, on en déduit, pour T, 243° absolus.

Nous avons trouvé précédemment 246°. Il y a une concordance aussi parfaite que possible en utilisant deux points de départ très différents : d'une part, la chaleur de fusion de la glace et la chaleur de réaction à partir de l'eau liquide, et, d'autre part, un point de la courbe de la dissociation du premier système. J'ai fait les mêmes calculs avec l'hydrate carbonique. La chaleur de réaction avec la phase eau liquide est de 16^{Cal}, 16; avec la phase eau solide, elle sera de

$$16, 16 - 1, 4 \times 6 = 7, 76,$$

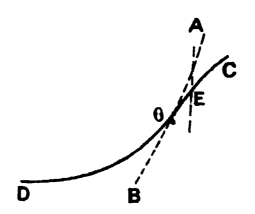
et la température normale de dissociation sera donc, dans ce cas, de 242°,5 absolus.

D'autre part, M. Villard a trouvé à 0° une pression de dissociation de 12° tm, 7 pour le système liquide. La courbe atteint cette pression à 303°. On en déduit R = 1,110, et, par suite, $T = \frac{267.6}{1,11} = 241°$, nombre concordant avec le précédent.

RÉACTIONS DANS LESQUELLES ON FAIT INTERVENIR DE FORTES PRESSIONS.

Considérons une réaction formant un système monovariant avec intervention d'un seul gaz. Si la courbe de dissociation AB rencontre la courbe de vaporisation du gaz DC, comme l'indique la figure, on voit que, aux tem-

Fig. 8.



pératures supérieures à celles du point θ , la réaction n'est plus réversible; elle ne peut se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz:

$$A_{gaz} + B + \ldots + C \rightleftharpoons A' + B' + C' + Q.$$

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 123

Est-il possible cependant de réaliser la combinaison dans le sens

$$A_{gas.} + B + \ldots + C \rightarrow A' + B' + \ldots + C'$$

en faisant intervenir non plus le gaz A, mais le liquide A suffisamment comprimé?

Quand on comprime le liquide A, sa tension maxima augmente avec la pression; on conçoit donc que, par une pression suffisante à une température $\theta + \varepsilon$, il soit possible d'augmenter suffisamment la tension maxima pour qu'elle devienne supérieure à la pression de dissociation. A partir de ce moment, la combinaison deviendra possible.

J'en citerai un exemple. M. Villard (¹) a montré que la courbe de dissociation de Az²O.6H²O coupait la courbe des tensions maxima de l'oxyde azoteux à +12° avec une pression commune de 41° tm, 33; il a pu conserver l'hydrate au-dessus de 12° en le comprimant suffisamment en présence de protoxyde liquide. Les températures de décomposition augmentent alors avec la pression, comme l'a reconnu M. Villard:

Température	Pression
de décomposition.	du gaz liquide.
0	atm
12,9	100
13,6	1 6 0
14,0	200
14,2	250

Je montrerai, dans un Mémoire prochain, quelles sont alors les conditions imposées pour la possibilité de la réaction.

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XI, 1897, p. 328.

Remarque. — Les variations d'entropie pour les systèmes monovariants étudiés, avec production d'un seul gaz, sont les suivantes : $1^{\circ} \frac{Q}{T} = 0^{\text{Cal}}$, o32 pour les systèmes ne contenant que des corps solides ; $2^{\circ} \frac{Q}{T} = 0^{\text{Cal}}$, o22 pour les systèmes qui contiennent un liquide dans le système initial se dissociant, et $3^{\circ} \frac{Q}{T} = 0^{\text{Cal}}$, o60 pour les systèmes se dissociant avec production d'un liquide à côté des corps solides et du gaz.

La deuxième et la troisième variation d'entropie sont sensiblement les deux tiers et le double de la première. Ces rapports simples sont-ils accidentels ou bien sont-ils imposés par la nature des phénomènes? C'est un point qu'une étude plus approfondie permettra sans doute de résoudre.

Une autre remarque s'impose. La condition de réversibilité des réactions, au moins dans une certaine zone de température, se traduit dans les deux premiers cas par les inégalités

$$Q > L + S$$
, $Q > L$.

On voit qu'elles se ramènent toutes deux à écrire que le système envisagé avec tous les corps à l'état solide doit être exothermique dans le sens de la combinaison du gaz. On retrouve ici la chaleur chimique envisagée par Berthelot, dont le signe positif entraîne la possibilité de la réaction.

Dans le cours fait au Collège de France, en 1903-1904, sur les conditions de possibilité d'une réaction, j'avais examiné des systèmes polyvariants et considéré comme comparables tous ceux pour lesquels la loi d'équilibre isothermique est la même. J'y faisais d'ailleurs allusion dans une Note publiée aux Comptes rendus (¹). L'examen des données expérimentales fournies par quelques observateurs paraissait en accord avec cette correspondance, mais des études plus approfondies laissent prévoir que les choses sont, sans doute, plus complexes.

L'étude de ces systèmes polyvariants sera traitée dans un prochain Mémoire.

Je ne veux pas terminer ce travail préliminaire sur la Mécanique chimique sans évoquer le souvenir du maître regretté auquel j'étais lié par de vifs sentiments d'admiration et de reconnaissance. C'est grâce à lui que j'ai pu exposer publiquement, dans sa chaire du Collège de France, les quelques idées qui viennent d'être développées (2).

ÉTUDES RÉPRACTOMÉTRIQUES DE QUELQUES DÉRIVÉS DU MÉTHANE DANS LESQUELS DEUX ET TROIS ATOMES D'HYDROGÈNE SONT REMPLACÉS PAR DES RADICAUX NÉGATIFS;

PAR MM. A. HALLER ET P.-TH. MULLER.

On sait, depuis longtemps, que les procédés les plus simples et les plus réguliers de synthèse de certaines mo-lécules organiques ne suffisent pas pour qu'on soit en droit d'assigner à ces dernières une constitution en harmonie avec les corps et les réactions mis en jeu.

L'adoption universelle des termes de tautomérie, de desmotropie, de transposition moléculaire, imaginés

⁽¹⁾ T. CXL, 1905, p. 513.

⁽²⁾ Mémoire donné aux Annales en août 1907.

pour traduire les phénomènes observés dans l'élaboration d'un grand nombre de composés, atteste suffisamment tout l'intérêt qu'ils ont provoqué et toute l'importance qu'on y attache.

Pour nous borner aux exemples qui font l'objet de cette étude ('), nous rappellerons simplement que l'introduction du cyanogène dans quelques molécules organiques comme le camphre, les éthers acylacétiques, etc., en traitant leurs dérivés sodés par du chlorure de cyanogène, permettait, dans une certaine mesure, d'assigner aux nouveaux composés les formules

$$C^8H^{14} < CH.CN \atop CO$$
, $RCO = CH < CN \atop CO^2R$,

formules qui en font des dérivés méthiniques.

D'autres synthèses de ces dernières molécules, notamment celles qui consistent à les produire, soit par double décomposition entre les éthers a-chlorés des éthers acylacétiques et le cyanure de potassium (2), soit en faisant réagir les chlorures acides sur les éthers cyanacétiques sodés (3), viennent encore à l'appui de la constitution que nous leur avons attribuée primitivement:

CH³.CO.CH Cl.CO²R + CNNa = CH³.CO.CH
$$\stackrel{CN}{CO^2}R + Na$$
 Cl' Éther acétoacétique α -chloré. Éther acétocyanacétique.

CH Na CO²R + R CO Cl. = R CO.CH $\stackrel{CN}{CO^2}R + Na$ Cl'

⁽¹⁾ A. HALLER, Comptes rendus, t. LXXXVII, p. 343. — A. HALLER et A. Held, Comptes rendus, t. XCV, p. 235, et Ann. Ch. et Phys., 6° série, t. XVII, p. 222.

⁽²⁾ A. HALLER et A. HELD, Comptes rendus, t. CIX, p. 1625, et Ann. Chim. et Phys., loc. cit., p. 237.

⁽³⁾ A. HALLER et A. HELD, Comptes rendus, t. CV, p. 115, et Ann. Chim. et Phys., loc. cit., p. 141.

L'allure spéciale, vis-à-vis des réactifs, de quelques dérivés obtenus avec ces molécules, a toutesois modifié nos vues concernant leur constitution dans certains milieux.

Ainsi, quand on traite le camphre cyanosodé par de l'iodure de méthyle ('), on obtient un mélange de deux dérivés dont l'un cède facilement le méthyle, sous la forme de chlorure, quand on le traite par de l'acide chlorhydrique, tandis que l'autre résiste à l'action de cet acide. Cette propriété ajoutée à d'autres nous a conduits à assigner à ces deux isomères les formules

$$C^8H^{14}$$
 C CN et C^8H^{14} CO CH^3 .

Le premier dérive d'un camphre cyanosodé,

$$C^8H^{14}$$
 $< CNaCN CO$

alors que le second se rattache à

Le camphre cyanosodé pourrait donc assecter deux sormes tautomères.

Une observation du même genre, sans toutefois être aussi caractéristique, a été faite avec les sels d'argent des éthers acylcyanacétiques. Soumis à l'action des iodures alcooliques (2) ou des chlorures acides (3), ces sels donnent

⁽¹⁾ A. HALLER, Comptes rendus, t. CXV, p. 98, et t. CXXXVI, p. 788.

⁻ A. HALLER et J. MINGUIN, Comptes rendus, t. CXVIII, p. 690.

(2) A. HALLER et G. BLANC, Comptes rendus, t. CXXX, p. 1221.

⁽¹⁾ E. Schmidt, Thèse de Doctorat ès Sciences, Paris, 1907, p. 10 et suivantes.

naissance aux composés

$$R.C = C \begin{pmatrix} CN \\ CO^{2}R'' \end{pmatrix}, R.C = C \begin{pmatrix} CN \\ CO^{2}R'' \end{pmatrix}$$

véritables dérivés énoliques de ces éthers. Ils en ont d'ailleurs toutes les propriétés.

Il semblerait donc que la première de ces molécules puisse affecter, tout au moins à l'état de combinaison avec le sodium, deux formes : une forme cétonique et une forme énolique.

Quant aux éthers acylcyanacétiques, il est probable que dans certaines conditions ils peuvent aussi prendre les deux formes isomères, bien que jusqu'à présent nous n'ayons pu obtenir que des dérivés de la forme énolique.

Les quelques exemples qui précèdent nous montrent qu'au cours des traitements auxquels ces molécules sont soumises, elles peuvent subir des tautomérisations qu'on peut nettement déceler par nos méthodes chimiques.

Mais aucune de ces méthodes ne nous permet de savoir si, à l'état libre, à l'état statique, ces composés affectent l'une ou l'autre forme ou les deux à la fois.

Acidité des composés méthéniques et méthiniques (1). Leur pouvoir réfringent moléculaire. — L'un de nous a montré par de nombreux exemples (2) combien l'acidité de certaines molécules pouvait être accrue par l'introduction de radicaux dits négatifs.

Une façon très générale de déceler l'acidité d'une substance peu acide est d'isoler l'un de ses sels, par exemple

⁽¹⁾ Bien que ces acides donnent naissance à des dérivés de substitutions énoliques, nous n'en conservons pas moins la dénomination d'acides méthéniques et méthiniques pour les distinguer des acides carboxylés.

⁽²⁾ A. HALLER, Ann. Chim. et Phys., 6° série, t. XVI, p. 403; t. XVII, p. 237.

le sel de sodium à l'état solide. Mais l'existence du sel ne nous renseigne aucunement sur le degré d'acidité ou, comme on dit souvent, sur la force de l'acide.

Seules les méthodes physico-chimiques sont ici capables de nous tirer d'affaire.

C'est ainsi que l'un de nous, en collaboration avec M. A. Güntz('), a montré que les chaleurs de neutralisation des acides méthiniques qui renferment les groupements éthers cyanomalonique, acéto- et benzoylcyanacétiques, par la baryte et la soude, sont du même ordre de grandeur que celles de l'acide chlorhydrique, pour le premier, et que celles des acides formique, acétique et tartrique pour les seconds.

D'autre part, M. Guinchant (2) a étudié un grand nombre des mêmes dérivés cyanés à l'aide de la conductibilité électrique, en solution aqueuse, et il a trouvé que les composés méthiniques sont beaucoup plus forts que les méthéniques.

La constante d'affinité de l'éther cyanomalonique s'élève notamment à 3,7.10⁻², ce qui montre que cet acide est comparable à l'acide chlorhydrique; son sel sodique est très stable dans l'eau.

Au contraire, certains composés méthéniques ont une acidité extrêmement faible et leurs sels de sodium subissent au sein de l'eau une hydrolyse considérable.

L'existence du caractère acide fait surgir d'autres questions. Nous devons distinguer, en solution, entre la molécule neutre, non ionisée, et la molécule ionisée. La formule exprime certainement la constitution de la molécule neutre qui nous montre les atomes d'hydrogène typuques liés au carbone.

⁽¹⁾ A. Haller et A. Güntz, Comptes rendus, t. CVI, p. 1473.

⁽²⁾ GUINGHANT, Thèse de la Faculté des Sciences de Paris, 1897, p. 101.

Mais, dans la molécule dissociée, l'anion conserve-t-il a même constitution? N'y a-t-il pas de transposition noléculaire dans laquelle l'hydrogène acide ira se fixer rès de l'atome plus négatif de l'oxygène ou même de 'azote?

Le problème ne peut guère se résoudre à l'aide des proédés de la Chimie pure, obligée de se servir de certains éactifs et de provoquer des réactions, si minimes soientlles. Or, on sait que la tautomérie est produite par des uantités souvent très faibles de substances ajoutées qui gissent en véritables catalysateurs, ou bien se fixent démitivement en donnant un état final caractéristique de 'équilibre actuel, et souvent incapable de nous renseigner ur l'état initial.

Ici encore les méthodes physico-chimiques sont tout ndiquées; elles permettent fréquemment d'étudier le orps à l'état pur, s'il est liquide, et dans tous les cas il uffit d'avoir recours à un dissolvant qu'on peut varier our déterminer son influence. Ce sont ces motifs qui ous ont engagés à entreprendre l'étude optique des déivés cyanés.

Dans la première Partie de notre travail nous indiquons a réfraction et la dispersion moléculaire de nos substances, t nous comparons ces valeurs expérimentales avec les sombres calculés au moyen des modules de Brühl pour la aie a et la dispersion, de Conrady pour la raie D. Il ne aut pas perdre de vue que ces modules ont été déterminés l'aide d'un certain nombre de molécules relativement imples, c'est-à-dire ne contenant pas deux ou plusieurs adicaux négatifs différents. Avec ces réserves il résulte les Tableaux de Brühl que la réfraction moléculaire d'un omposé énolique [— C(OH): C <] dépasse celle d'un omposé cétonique [— CO— CH <] de 1,01 pour la raie a t de 0,94 pour la raie D. La dispersion moléculaire

 $(M_{\gamma} - M_{\alpha})$ des corps énoliques est également plus grande; différence 0, 16.

Les Tableaux I et I bis résument les premières expériences. Elles portent sur dix substances dont six ont été examinées à l'état liquide et quatre en dissolution dans le toluène. Ce dissolvant ne semble pas modifier la constitution des corps qu'on y dissout; nous l'avons du reste vérifié en étudiant deux de nos substances sous la forme liquide et sous la forme dissoute; on voit que les divergences ne sont pas considérables. Si d'ailleurs on compare les corps dissous entre eux, on trouve qu'ils sont bien les homologues les uns des autres. Par exemple, pour la raie D, l'incrément moyen CH² est donné par les nombres suivants, en prenant comme terme de comparaison l'acétylcyanacé-

tate de méthyle CH3 CO. CH — CO2 CH3:

L'incrément normal est 4,60.

La comparaison est tout aussi favorable pour les corps liquides, à la condition de faire deux groupes, l'un comprenant les trois substances qui renferment le radical méthyle, l'autre les trois substances qui ne contiennent pas ce radical.

•
-
•
_
•
22
_
2
₹,
-

	p (¹).	d_i^2 .	Z 20.	8	D.	ø.	خ
		0.157	: 070	5164,1 \	1,4959	1,5074	1,5172
כוויי כון יכון (מוא) יכום כוויי יייי	4,0012	4c/6,0	0,2404	(0,2397	0,2421	0,2469	0,2512
		97-0	100	1,4914	1,4958	1,5072	2
C*H*CO, CH(CN), COOCH*	4,4100	0,8755	0,2495	(0,2473	0,2493	0,2543	
			:	1,4722	1,4763	1,4871	1,4968
n C'H'. CO. CH(CN). COO CH'	ııquıde	1,0933	~	0,2562	0,2581	0,2631	0,2676
7	0-0/	2/00	12	(1,4903	1,4948	1,5062	2
Id.	9,4078	0,8840	0,4972	(0,2539	0,2560	0,2611	2
	1:	_	•	1,4669	1,4710	1,4816	1,4505
	anınbır	1,1107	2	0,2498	0,2517	0,2565	0,2605
	71		<i>:</i>	1,4567	1,4603	1,4697	1,4780
	. D1	1,0702	*	(0,2529	0,2546	0,2591	0,2630
			,	(1,4577	1,4614	1,4706	1,4789
" C'H', CO, CH(CIN), COO C' H'	ıa.	1000,1	~	0,2583	0,2600	0,2645	0,2685
		ı,	;	1,4570	1,4606	1,4699	1,4782
180-C• H; CO.CH(CIN): COOC• H•D-081	. DI	2,00,1	~	(0,2583	0,2601	0,2646	0,2686
THE CONTROL OF THE	0/0=/	97-0	08/00	0165,1)	1,4954	1,5068	1,5167
	4,7940	0,0740	7,7407	(0,2559	0,2578	0,2630	0,2677
		9080	,	1,4639	1,4676	1,4772	1,4857
	anın bır	1,0320	S	0,2671	0,2690	0,2737	0,2778
	r Rota	67 68	20%	5064,1	1,4949	1,5063	1915,1
	/cxo'c	0,0/45	/6t* (0	0,2652	0,2672	0,2721	0,2764
		0000	/=/ 0 0	(1,4910	1,4955	1,5067	1,5166
	0,3738	0,000	0,2474	0,2384	90,2,0	0,2439	0,2481
C3.H4.O.CÓ				•			

An du Mamoire in sone de con notatione.

(1) Yale & la

TABERAU I bis.

		•	TABLEAU !	ıv I bis.								
		N.			Mb.	Ì	M	M,	æ	$M_{\gamma} = M_{\alpha}$		
	Trouvé.	(enod):	Diff.	Trouvé.	(enol).	Diff.	Trouvé.	Ä	Trouvé.	Calc. (dool).	Diff.	
CH*.CO.CH(CN).GOO CH*	33,80	32,41	1,39	34,13	32,62	1,51	34,82	35,43	1,63	0,92		
C*H*, CO.CH(CN), COO CH*	38,32	36,98	1,34	38,61	37,22	1,42	39,41	я		1,03	. 2	
A C* H7, CO, CH (CN), COO CH*	43,30	41,55	1,75	43,62	41,82	3,80	44,46	45,22	1,93	1,14	8,70	
Id	16,24	41,55	1,36	43,26	41,82	1,44	44,13	2	2	1,14	*	
CH*, CO. CH(CN), COO C* H*	38,72	36,98	1,74	39,01	37,22	1,79	39,76	40,38	99,1	1,03	6,63	
C* H*. CO. CH(CN), COO C* H*	42,74	41,55	61,1	43,03	41,82	1,21	43,78	44,45	1,71	1,14	0,57	
n C1 H7, CO.CH (CN), COO C2 H5	47,26	46,12	1,14	47,58	46,43	1,15	48,40	49,13	1,87	1,25	0,62	
iso-C* H7, CO, CH(CN), COO C* H*.	47,28	46,12	1,16	47,60	46,43	1,17	48,42	49,16	1,88	1,25	0,63	
CH*. CO. CH (CN). COO C* 117	43,25	41,55	1,70	43,57	41,82	1,75	44,45	45,24	1,99	1,14	0,85	
CH*, CO, CH(CN), COO C* H15,	52,62	50,70	1,92	52,99	51,03	1,96	53,91	54,74	2,12	1,36	0,76	•
Id.	52,25	50,70	1,55	52,63	51,03	1,60	53,61	54,45	2,20	1,36	98,0	
C*H*. O.CO.CH*, CO.CH (CN)	54,12	52,47	1,65	54,62	52,90	1,73	55,36	56,32	2,20	1,39	0,81	
C3H5.0.CO												
Moyennes des différences (énols)	ces (éno]	3)	6,49			1,54					0,73	
a	(ceto).		2,50			2,48					6,68	

Exemple. — Dissérence entre l'acétylcyanacétate d'amyle et

Différence entre le propionylcyanacétate d'éthyle et

$$\begin{cases} C^{3} H^{7}. CO. CH - CO^{2} C^{2} H^{5} \\ 4,55 \end{cases}$$

$$i = C^{3} H^{7}. CO. CH. CO^{2} C^{2} H^{3}$$

$$4,57$$

La concordance est moins bonne entre les corps méthylés et les non méthylés.

Exemple. — Dissérence entre le propionyleyanacétate d'éthyle et

CH². CO. CH
$$-$$
 CO² C² H⁵

$$4,02$$
CH³. CO. CH $-$ CO² C³ H¹¹

$$4,98 \times 2$$

Malgré cette divergence, il nous paraît légitime d'assirme que toutes ces substances se comportent à peu près de la même manière au point de vue optique, c'est-à-dire qu'elles sont bâties sur le même type, qu'elles possèdent la même constitution. Nous y reviendrons plus loin.

En se reportant à notre Tableau, on constate que les nombres se rapprochent plus de ceux qu'on calcule avec la forme énolique que de ceux qu'exigerait la forme cétonique. Cependant il est impossible de ne pas être frappé de l'écart considérable qui sépare l'expérience de la théorie (énol) et qui est même plus grand que celui qui devrait exister entre les deux formes cétone et énol. L'accumulation de radicaux négatifs ne suffit pas pour rendre compte, à elle seule, de divergences aussi

BLEAU II.

		p.	ď.	ż	ಕ	D.	മ്	ب ز
CN — COO C3 H6	20	20° liquide	1,0034	*	(1,3801 (0,2309)	1,3821	1,3872	1,3915
CN — CO — COO CH ³ 25 3,7811	25	3,7811	6128,0	0,2917	1,4872	1,4916	1,5028	1,5126
$CH^3 - C = C / CN / COO C^2 H^5 $ 25 7,0570	25	7,0570	0,8745	0,3372	1,4892	1,4936	1,5051	1,5152

TABLEAU II bis.

CN. COO C2 H8	Trouvé. 22,86	M _e . Trouvé. Calc. Diff. 22,86 22,13 0,73	Diff.	Trouvé. 22,97	M _p . Trouvé. Calc. Diff. 22,97 22,29 0,68	Diff.	Mp. 23,24	M _r .	M ₇ — M _a . Trouvé. Calc. Diff. 0,61 0,52 0,09	Calc. 0, 52	Diff.
CN.CO — COO CH2	22,35	22,35 22,26 0,09	0,09	22,53	90,0 7,,22	90,0	23,80	22,98	0,63	0,53	0,10
$CH^3-C=C/CN$ $CH^3-C=C/CN$ $CH^3-C=C/CN$ $CSOC^2H^3$ $CSOC^2H^3$ $CSOC^2H^3$	48,23	46,27	1,96	48,67	46,59 2,08	2,08	49,74	50,72	2,49	2,49 1,24 1,25	1,25

notables (en moyenne 1,54 par rapport à la forme énolique et 2,48 par rapport à la forme cétonique).

Les Tableaux II et II bis nous montrent, en effet, que l'éther cyanocarbonique CN.CO²C²H⁵ ne présente qu'une différence de 0,68; l'éther méthylé cyanoxalique CN.CO.CO²CH³ est même presque normal en solution toluénique. Par contre, nous constatons chez l'éther α- cyano-β-oxycrotonique (1),

$$CH_3 - C = C < \frac{CO OC_2 H_2}{CO},$$

dans le même dissolvant, des différences beaucoup plus grandes, 2,08, par rapport à l'énol normal.

Une conclusion s'impose, c'est que les corps du Tableau I sont, à l'état pur ou en solution dans le toluène, des mélanges, en équilible stable, de cétone et d'énol (2). Seule la présence d'une double liaison, à côté de radicaux négatifs, peut expliquer de pareils écarts. Nous aurions ainsi l'équilibre

$$CH^{2}-CO-CH-CO^{2}C^{2}H^{5} \Leftrightarrow CH^{2}-C=C-CO^{2}C^{2}H^{5}.$$

$$OH$$

Nos conclusions s'appliquent aussi à l'éther cyanomalonique,

$$CN - CH \left\langle \begin{array}{c} CO_2 C_2 H_2 \\ CO_3 C_3 H_2 \end{array} \right.$$

(différence 0,81), tandis que les dérivés méthylé, éthylé

⁽¹⁾ HALLER, Comptes rendus, t. CXXX, 1900, p. 1224.

⁽²⁾ Un de nos échantillons d'éther acétylcyanacétique possédait, au bout de 2 ans, la même réfraction que le produit primitif, fratchement distillé.

	TABLEAU	RAU III.			
	di*.	ช่	Ö.	ત્યું	÷
CN — CH < COO C3 H5	1,0931	\ 1,4240 \ 0,2334	1,4263	1,4316	1,4362, 0,2393
CN - C = (COO C2 H5)2	1,0695	\ 1,4209 \ 0,2371	1,4232.	1,4282 0,2406	1,4324
$CN - C = (COO C^{2}H^{5})^{2}$	1,0521	1,4245	1,4267	1,4319	1,4363
$CN - C = (COOC^{2}H^{5})^{2}$	1,0332	\ 1,4269 \ 0,2484	1,4291 0,2495	1,4343	1,4388

TABLEAU III bis.

		Ma.			M _D .				Z.	$M_{\gamma}-M_{\alpha}.$	•
•	Trouvé. Calc.	Calc.	Diff.	Trouvé.	Trouvé. Calc. Diff.	Dia.	Me.	M ₇ .	Trouvé. Calc. Diff.	Calc.	Diff.
CN - CH = (COO C2 H5)2		43,19 42,20 0,99	66,0	43,38	43,38 42,57 0,81	18,0	43,86	14,26	1,07	1,07 0,99 0,08	0,08
$CN - C = (COO C^2 H^5)^2$		12,18 46,77 0,41	0,41	47,40	47,40 47,17 0,23	0,23	47,89	48,30	1,12	1,12 1,10 0,02	0,02
CH3 $CN - C = (COO C2 H3)2$	51,71	51,71 51,34 0,37	0,37	51,94	51,94 51,77 0,17	6,17	52,50	52,96	1,25	40,0 12,1 52,1	0,04
$C_1 H_2$ $C_1 = (C_1 G_2 G_2 H_3)^2$	56,39	56,39 55,91 0,48	0,48	56,65	56,65 56,37 0,28	0,28	57,25	57,76	1,37	1,37 1,32 0,05	0,05
C3 H7											

et propylé de ce corps sont sensiblement normaux (Tableaux III et III bis).

Les faits suivants viennent à l'appui de notre manière de voir.

Les Tableaux IV et IV bis contiennent les données optiques relatives à un certain nombre de substances dissoutes dans l'alcool absolu.

On voit que ce dissolvant n'altère aucunement les réfractions moléculaires des éthers cyanacétique et malonique et du malonitrile, c'est-à-dire des corps qui sont optiquement normaux à l'état liquide pur (1). Nous pouvons joindre à ces substances les éthers acétylacétiques et le camphocarbonate de méthyle étudiés par Brühl et Schröder (2).

La réfraction moléculaire d'aucun de ces corps n'est modifiée par le dissolvant alcool. Ce sont d'ailleurs tous, sauf l'éther camphocarbonique, des composés méthéniques (3), c'est-à-dire renfermant un CH² compris entre les radicaux négatifs (CO ou CN). Les éthers propionyl-cyanacétique et cyanomalonique sont, au contraire, fortement influencés par l'alcool. Nous résumons cidessous leur allure optique.

	$\mathbf{M}_{\mathbf{D}}$
Éther propionylcyanacétique, à l'état pur liquide	43,o3
Id., en solution dans l'alcool absolu	44,00
Id., calculé pour la forme énolique	41,82
Éther cyanomalonique, à l'état pur	43,38
Id., en solution dans l'alcool	44,23
Id., calculé pour la forme énolique	43,51

L'alcool exalte la réfraction moléculaire de près d'une

⁽¹⁾ Voir BRUHL, Z. physik. Ch., t. XVI, 1896, p. 2220 et 516.

⁽²⁾ BRÜHL et Schröder, Z. physik. Ch., t. LI, 1905, p. 521 et 524.

⁽³⁾ HALLER, Comptes rendus, t. CXX, 1895, p. 1193.

TABLEAU IV.

Solutions dans l'alcool absolu.

					•		
	~ :	<i>p</i> .	di.	ž	ម៉	Ď.	÷
1. CN — CH2, COO C2 H5	25°	4,1770	0,7953	0,2940	1,3597	1,3614	1,3692
2. CN — CH (COO C2 H5)	30	2,6169	0,8076	0,3325	(0,2368 1,3638 0,2383.	0,2375 1,3656 0,2301	0,2425
3. C ⁴ H ⁵ -CO-CH-COOC ⁴ H ⁵	20	5,2626	0,8020	0,2498	(1,3643)	1,3661	1,3742
4. CH2/COO C2 H5 COO C2 H5	25	6,8151	0,8001	0,3408	(0,2590 (1,3605 (0,236)	6,2603 1,3623	0,2689
5. CN — CH ² — CN	20	4,5366	0,8013	9055,0	1,3619	1,3637	1,3715
6. C8H ¹⁴ /C0	25	3,0842	0,7928	0, 1381	(1,360g (0,2763	1,3627	1,3704

TABLEAU IV bis.

Trouvé. Calc. Diff. Mr. Trouvé. Calc. 26,84 26,89 négl. 27,41 0,65 0,63 44,23 42,57 1,66 45,18 1,10 0,99 41,00 41,82(1) 2,18 45,44 1,67 1,14(1) 38,10 38,06 négl. 39,00 1,18 0,89 15,67 15,72 négl. 15,99 0,41 0,36 49,18 48,63 0,55 50,27 1,37 1,13					ĺ		M _p .			Z	I - Mar	
CN.CHI.COOCHII. COOCHII. COOCHII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. CN.CHI.COOCHIII. COOTHII. COOTHII. COOTHII. COOTHII. COOTHII. CN.CHI.COOTHII. COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHIII. CN.CHI.COOTHII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIIIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI.COOTHIII. CN.CHI			Trouvé.	Cale.	Diff.	Trouvé.	Calc.	Diff.	M _γ .	Trouvé	Calc.	Diff.
CHI COOCHII COOCHII COOTH COOCHII COOTH C	-	CN. CHI, GOO CHIII		36,71	négl.	26,84	36,89	négl.	14,72	0,65	0,63	négl.
CHILL—CO CH—COO CHE 43,77 (1,55(1) a, aa 64,00 41,8a(1) a, 18 45,44 1,67 1,14(1) COOTHE CO	91			42,20	1,88	.44, 23	25° Ey	1,66	42,18	01,1	66,0	0,11
CHP COURTS CN CHP CN CN CHP CN CN CHP CN CN CHP CN CP CN CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP CP C	يُو	NO. 00 - 110 00 - 1110	A3	(1) 22 (1)	22.22	7,4	(1) 68 7 19	30	45.44	1.67	1) \$1	0.53
CN CH - CN		*H*(O()										~
CN CH ³ - CN	÷		.7, x	37,76	negt.	38, 10	38,06	negl.	30,00	1,18	0,89	0,29
(31 Hit) (211 - C.1)	ż	CN CHE CON	15,58	15,65	négl.	15,67	15,72	négl.	15,99	0,41	0,36	négl.
	÷			48,n8	0,81	49,18	48,63	0,55	50,27	1,37	1,13	0,24

(1) Nombre calcule pour la formule énolique.

unité. En d'autres termes, l'équilibre entre la forme cétonique et la forme énolique se déplace en solution alcoolique du côté énolique.

Les composés acylcyanacétiques qui présentent cet équilibre sont des molécules méthiniques, c'est-à-dire renfermant sous la forme ordinaire un CH entouré de radicaux négatifs (CN et CO). Parmi ces radicaux, l'un d'eux, CN, est particulièrement actif. Introduit dans les molécules acides, il exalte leur acidité, bien plus que Cl ou Br, c'est-à-dire il augmente la conductibilité électrique. En fait, tandis que les dérivés méthéniques, en CH², sont optiquement normaux et ne conduisent pas le courant en solution aqueuse, les éthers acylcyanacétiques et cyanomaloniques sont de véritables acides, ainsi que l'a démontré M. Guinchant (†). Nous avons donc affaire, tant pour le corps pur liquide que pour ses solutions dans le toluène, l'eau ou l'alcool, à un équilibre qui dépend de la nature du dissolvant,

$$CH^3 - CO - CH - CO^2 C^2 H^5 \rightleftharpoons CH^3 - C = C - CO^2 C^2 H^5,$$

OH

et, quand le dissolvant permet à la molécule de s'ioniser, c'est la forme énolique qui fournit les ions et qui est en équilibre avec eux.

Malgré l'analogic entre les dérivés acylcyanacétiques que nous venons d'étudier, la constante de l'équilibre ne saurait être identique pour chacun d'eux; nous nous rendons compte ainsi des différences d'homologie observées et qui atteignent leur maximum pour le butyrylcyanacétate d'éthyle comparé à l'acétylcyanacétate d'amyle (voir Tableau I bis).

⁽¹⁾ Guinchant, Thèse, 1897, p. 121.

Si nous considérons les exaltations sournies par la molécule énolisée,

$$CH_3 - \frac{C}{C} = C \left(\frac{CO_5 C_5 H_2}{CN} \right)$$

(au sein du toluène), comme répondant au maximum de nos corps méthiniques cyanés, nous pouvons calculer à peu près la proportion de substance énolisée que renferment, en moyenne, les corps du Tableau I. On trouve ainsi:

Au moyen de la raie
$$\alpha(1)$$
..... $\frac{2,50}{1,96+1,01} = 0,84$
Au moyen de la raie D...... $\frac{2,48}{2,08+0,94} = 0,82$
Au moyen de la dispersion.... $\frac{0,88}{1,25+0,16} = 0,61$

soit, en moyenne, 75 pour 100 d'énol dans nos éthers acylcyanacétiques purs ou dissous dans le toluène.

La rédaction de ce Mémoire était achevée quand parurent les deux publications de Brühl (2) sur les effets optiques des radicaux non saturés. M. Brühl ne partage pas notre manière de voir, relative à l'influence des radicaux négatifs; pour lui les exaltations sont dues au voisinage de la double liaison et de groupements non saturés. Sans vouloir répondre ici à M. Brühl, il nous semble que ce savant pousse beaucoup trop loin la généralisation; il est amené ainsi à attribuer le caractère non saturé à des groupements tels que OH, CN, NH², NO² (3).

⁽¹⁾ Le dénominateur représente l'écart de la molécule type (α-cyanoβ-éthoxycrotonate d'éthyle) par rapport à la forme cétonique.

⁽²⁾ BRÜHL, Berichte, t. XL, 1907, p. 878 et 1153.

⁽²⁾ Voir MICHAEL, Ber., t. XLI, 1908, p. 927.

Il résulte de ce présent travail, ainsi que de nos écrits antérieurs relatifs à la réfraction de certains composés du camphre (¹) et aux corps isonitrosés (²), qu'il existe un grand nombre de molécules dont on ne peut pas calculer la réfraction à l'aide des modules ordinaires (on trouvera l'indication de beaucoup de ces corps dans les Mémoires précités de Brühl). Dans tous ces divers cas, nous sommes d'avis qu'on ne doit pas procéder d'une façon absolue, mais au contraire par comparaison. Après avoir étudié l'une de ces molécules, on lui fera subir un changement peu important, et l'on comparera la nouvelle réfraction avec l'ancienne et avec celle d'autres composés connus, ayant subi les mêmes modifications.

En opérant ainsi nous nous renseignerons beaucoup plus sûrement que par des calculs quelque peu arbitraires tendant à fixer la valeur de la réfraction de tel élément ou de tel radical dans d'innombrables cas particuliers.

Dans les Tableaux I, II, etc., p représente le poids du corps contenu dans 100^g de solution; d_4^t , la densité de cette solution à la température t rapportée au vide et à l'eau à 4^o ; N_t , sa normalité exacte à t; α , D, β et γ sont les indices pour ces différentes raies. Au-dessous de chaque indice (exemple: 1,4915) figure la réfraction spécifique du corps dissous (exemple: 0,2397).

Les Tableaux I bis, II bis, etc., nous donnent les réfractions moléculaires M_{α} , M_{D} , etc., du corps dissous, calculées à l'aide des nombres des Tableaux I, II, etc., les dispersions moléculaires $M_{\gamma} - M_{\alpha}$, ainsi que les valeurs théoriques calculées avec les modules de Conrady (raie D) et de Brühl (raie α et dispersion).

⁽¹⁾ A. Haller et P.-Th. Muller, Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 1370.

⁽¹⁾ P.-Th. Muller et Ed. Bauer, J. de Ch. phys., t. I, 1903, p. 190.

ACTION DE L'ACIDE HYPOIODEUX NAISSANT SUR LES ACIDES NON SATURÉS. LACTONES IODÉES;

PAR M. J. BOUGAULT.

CHAPITRE I.

Comme suite au travail paru dans ce Recueil (1) où j'ai étudié l'action de l'acide hypoiodeux naissant (produit par I et par HgO en présence d'eau) sur quelques carbures non saturés, estragol, styrolène, anéthol, etc., je me suis proposé d'appliquer la même réaction à d'autres composés non saturés, et, en particulier, aux acides renfermant une liaison éthylénique.

Je me suis adressé d'abord aux acides monobasiques ne contenant qu'une seule liaison éthylénique et j'ai étudié le mode de réaction de l'acide hypoiodeux sur les divers groupes de ces acides différant entre eux par la position de la liaison éthylénique. J'ai ensuite cherché quelle variation pouvait apporter dans les résultats, la présence dans l'acide, soit de plusieurs liaisons éthyléniques, soit d'un groupement cétonique, soit d'un groupement alcoolique.

En dernier lieu, j'ai appliqué cette même réaction à un acide acétylénique : l'acide phénylpropiolique.

I. — Acides monobasiques monoéthyléniques.

Le mode d'action des divers réactifs sur les acides monoéthyléniques isomères est assez dissérent, comme on sait, suivant les positions respectives attribuées, dans les for-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXV, 1902, p. 483 à 574.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Juin 1908.)

mules de constitution, au carboxyle et à la double liaison. On pouvait s'attendre également à ce que l'acide hypoiodeux donnât des résultats dissérents avec les divers groupes d'isomères : il en est bien ainsi en esset.

a. Acides à liaison éthylénique αβ. — Ces acides, de formule générale R — CH = CH — CO²H, ne fixent pas d'une façon stable l'acide hypoiodeux, tout au moins dans les conditions de nos expériences, soit en faisant agir I et HgO sur la solution éthérée de l'acide, soit en faisant agir l'iode sur la solution aqueuse du sel de sodium. S'il y a fixation, le composé d'addition est détruit dans la suite des traitements faits dans le but de l'isoler, car on retrouve l'acide initial inaltéré.

Les acides suivants ont été essayés et ont fourni le résultat négatif indiqué:

Acide isohydrosorbinique.... CH²— CH²— CH²— CH = CH — CO² H

» cinnamique..... C⁶ H⁵ — CH = CH — CO² H

» méthylcinnamique.... C⁶ H⁵ — C(CH³) = CH — CO² H

» p.-méthoxycinnamique.. CH³ O — C⁶ H⁴ — CH = CH — CO² H

» hydropipérique (αβ).... CH²O²— C⁶H³— CH²— CH²— CH=CH=CH—CO² H

» hydrocinnamylidène acétique (αβ).... C⁶ H⁵ — CH² — CH² — CH = CH — CO² H

b. Acides à liaison éthylénique a d'. — Les acides de ce groupe $\left(R - \frac{CH^2}{CO^2H}\right)$, qui présentent, avec ceux du groupe précédent, cette particularité d'avoir leur double liaison rattachée au carbone le plus voisin du groupe carboxyle, se comportent exactement comme eux, au point de vue qui nous occupe : ils ne fixent pas l'acide hypoiodeux et se retrouvent inaltérés. Acides essayés :

Acide α -méthènebutanoïque...... $CH^2-CH^2-C < CO^2H$ α -méthènehexanoïque...... $CH^2-CH^2-CH^2-CH^2-C < CO^2H$

ACTION DE L'ACIDE HYPOIODEUX NAISSANT.

1 17

$$\alpha$$
-méthène-γ-méthylbutanoïque. $(CH^3)^2 = CH - C < CO^2 H$

atropique.....
$$C^6 H^3 - C < CH^2 < CO^2 H$$

c. Acides à liaison éthylénique βγ. — Ces acides, ainsi que les acides à liaison γδ, présentent un intérêt tout particulier. Ils fixent immédiatement l'acide hypoiodeux en donnant, sans doute, d'abord un produit d'addition

$$R - CHOH - CHI - CH2 - CO2H$$

lequel se lactonise immédiatement, et l'on obtient comme produit unique une lactone iodée

$$R - CH - CHI - CH2 - CO.$$

Je reviendrai plus loin sur l'étude détaillée de ces lactones iodées en insistant sur l'intérêt qu'elles présentent pour la caractérisation des acides éthyléniques $\beta\gamma$, leur purification, leur séparation d'avec les acides isomères autres que les acides $\gamma\delta$.

Les acides étudiés dans ce groupe seront indiqués à l'étude spéciale des lactones iodées.

d. Acides à liaison éthylénique $\gamma\delta$. — Ces acides se comportent rigoureusement comme ceux du groupe précédent et ne peuvent en être distingués par cette réaction : ils donnent eux aussi, et dans les mêmes conditions, des lactones iodées. Il est à remarquer ici que, tandis que les acides éthyléniques $\beta\gamma$ ne peuvent donner qu'une seule lactone iodée, les acides $\gamma\delta$ pourraient théoriquement en

⁽¹⁾ Cet acide nouveau que j'ai obtenu récemment à partir de l'acide p.-méthoxyatrolactique sera décrit dans une autre Note. Il fond à 119°-120°,

donner deux

(I)
$$R - CH - CHI - CH^2 - CH^2 - CO$$
et

(II)
$$R - CHI - CH - CH2 - CH2 - CO,$$

suivant le mode de fixation de l'acide hypoiodeux sur la double liaison.

En fait, je n'ai jamais observé que la formation d'une seule lactone iodée et, étant donné, la plus grande facilité de fermeture de la chaîne en δ , et, d'autre part, l'analogie de propriétés constatées entre les lactones iodées des acides $\beta\gamma$ et $\gamma\delta$, il est naturel de leur attribuer des formules analogues; il est donc vraisemblable que la formule (I) doit être attribuée aux lactones iodées obtenues avec les acides $\gamma\delta$. Toutefois, cette formule n'a pas été démontrée expérimentalement.

Ces lactones iodées seront étudiées plus loin avec celles dérivées des acides éthyléniques β_{γ} .

e. Acides à liaison éthylénique plus éloignée du groupement. — Ces acides, traités en solution éthérée par l'iode et l'oxyde jaune de mercure, fixent l'acide hypoiodeux en donnant des acides de formule générale :

R — CH OH — CHI —
$$(CH^2)^n$$
 — CO^2H ,
R — CHI — CHOH — $(CH^2)^n$ — CO^2H .

Je n'ai obtenu cristallisé aucun de ces acides alcools iodés; ils sont liquides, assez altérables à l'air et à la lumière, avec mise en liberté d'iode: je ne les ai pas étudiés spécialement jusqu'ici.

II. — ACIDES MONOBASIQUES CONTENANT DEUX LIAISONS ÉTHYLÉNIQUES CONJUGUÉES.

Après les acides à fonction simple et monoéthyléniques, j'ai étudié quelques acides diéthyléniques ayant leurs doubles liaisons aussi voisines que possible, c'est-à-dire possédant deux doubles liaisons conjuguées :

$$-CH = CH - CH = CH -$$

Les résultats ont été différents suivant la position du système des deux doubles liaisons dans la chaîne carbonée.

Lorsque le système des liaisons conjuguées est aussi voisin que possible du groupement CO²H, on a des acides de formule générale

$$R - CH = CH - CH = CH - CO^2H$$
.

De tels acides qui, théoriquement pourraient donner une lactone iodée de formule

(III)
$$R - CH - CHI - CH = CH - CO,$$

ne réagissent pas et se retrouvent inaltérés à la fin du traitement.

Trois acides de cette forme ont été essayés avec les mêmes résultats négatifs :

L'acide cinnamylidène acrylique.....

$$C^6 H^5 - CH = CH - CH = CH - CO^2 H$$

$$CH_3O_3 = C_6H_3 - CH = CH - CH = CH - CO_3H$$

L'acide phénylcinnamylidène

acrylique.....
$$C^6H^5 - CH = CH - CH = C - CO^2H$$

$$C^6H^5$$

Cette inactivité n'est, du reste, pas due à la présence des doubles liaisons conjuguées, car l'acide cinnaményl-

isocrotonique

$$C^6H^5-CH=CH-CH=CH-CH^2-CO^2H,$$

qui possède également ce système de doubles liaisons, donne une lactone iodée. Elle paraît attribuable plutôt à la présence d'une double liaison dans la chaîne lactonique possible [formule (III)].

III. — Acides monoéthyléniques ($\beta\gamma$) et α -cétoniques.

Ce qui paraît confirmer l'hypothèse qui vient d'être émise c'est qu'un autre groupe d'acides possédant également un système de doubles liaisons d'une nature dissérente:

$$-CH = CH - C - 0$$

se comporte d'une façon semblable lorsque, par suite de la position du système diéthylénique, l'une des doubles liaisons doit faire partie de la chaîne lactonique possible, tels sont, par exemple, les acides de formule générale:

$$R - CH = CH - CO - CO^2H$$
.

L'acide hypoiodeux naissant ne donne pas de lactones iodées avec de tels acides.

Acides étudiés :

Acide	benzalpyruvique	$C_0H_2-CH=CH-CO-CO_3H$
π	pipéronalpyruvique	$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{2} - CH = CH - CO - CO^{2}H$
))	anisalpyruvique	$CH_{2}O - C_{0}H_{7} - CH = CH - CO - CO_{1}H$
		$C^6H^6-CH=CH-CH=CH-CO-CO^{1}H$
	furfuralpyruvique	
	n -méthoxyhydratronalny-	
	ruvique	$CH_{2}O-C_{e}H_{7}-CH < CH=CH-CO-CO_{1}R$

A la vérité, ces acides se décomposent lorsqu'on fait agir l'iode sur leurs sels de sodium dans le but d'obtenir les lactones iodées : on observe un précipité d'iodoforme et la formation de l'aldéhyde qui a servi de point de départ pour la préparation de l'acide (par condensation avec l'acide pyruvique). On pourrait donc penser que cette décomposition est la cause de la non-formation de lactones. Mais il faut observer que la précipitation des lactones iodées est instantanée, tandis que la décomposition des acides ne se manifeste qu'au bout d'un temps appréciable, souvent 10 à 15 minutes. Il y a donc lieu de penser que, si la formation de lactones était possible, elle précéderait la décomposition et peut-être s'y opposerait; dans tous les cas on devrait observer un précipité immédiat, ce qui n'a pas lieu.

IV. — Acides monoéthyléniques (βγ) et α-alcooliques.

Mais si les acides précédents perdent leur double liaison cétonique par hydrogénation convenable et transformation en fonction alcoolique, ils recouvrent la propriété de donner des lactones iodées en fixant l'acide hypoiodeux. C'est ce qui a été constaté avec les différents acides α-cétoniques qui viennent d'être nommés et qui ont été convertis par hydrogénation en acides α-alcools correspondants.

Les lactones iodées obtenues seront décrites plus loin.

V. - ACIDES CYLCO-ÉTHYLÉNIQUES.

J'ai commencé l'étude, au même point de vue, des acides non saturés possédant leur liaison éthylénique dans une chaîne fermée, et dont les acides tétrahydrobenzoïques nous offrent un exemple. Ce travail n'est pas assez avancé pour que j'en puisse donner les détails maintenant; je puis dire cependant que dans les cas étudiés les réactions observées sont différentes de celles observées avec les acides à liaison éthylénique dans une chaîne linéaire. J'espère en donner bientôt quelques exemples.

VI. - Acides acétyléniques.

L'acide phénylpropiolique qui est jusqu'ici le seul acide acétylénique auquel j'ai appliqué la réaction qui nous occupe, s'est comporté d'une façon très spéciale. Quand on ajoute à une solution de phénylpropiolate de sodium suffisamment concentrée une solution d'iode dans l'iodure de potassium, il se forme au bout de peu de temps une cristallisation abondante du sel de sodium du diiodure de l'acide phénylpropiolique

$$C^6H^5-CI=CI-CO^2H.$$

C'est même là je crois le mode de préparation le plus commode de cet acide déjà connu.

Des nombreux acides que j'ai soumis à l'action de l'acide hypoiodeux, deux seulement font exception aux règles exposées ci-dessus. Ce sont l'acide 3-benzallévulinique

$$C_{e}H_{2}-CH=C < CH_{3}-CO_{5}H$$

et l'acide cinnaménylparaconique

$$C^{4}H^{3}-CH=CH-CH-CH^{2}-CH^{2}-CO,$$

qui ne donnent pas de lactone iodée. Quelle est la cause de ces exceptions? Je l'ignore pour le moment.

CHAPITRE II.

I. — ACTION DE L'IODE ET DE L'OXYDE JAUNE DE MERCURE SUR LES ACIDES ÉTHYLÉNIQUES.

Le mode opératoire suivi est celui que j'ai déjà indiqué pour d'autres composés éthyléniques dans un autre travail ACTION DE L'ACIDE HYPOIODEUX NAISSANT. 153

publié dans ce Recueil (1). J'en rappelle les principaux points.

On dissout 1^g d'acide dans 10^{cm} d'éther saturé d'eau. On ajoute à la solution l'iode et l'oxyde en léger excès par rapport aux proportions indiquées par l'équation suivante:

$$2 \text{Ac.} + 4 \text{I} + \text{HgO} + \text{H}^2 \text{O} = 2(\text{Ac. IOH}) + \text{HgI}^2.$$

On laisse en contact 24 heures; au bout de ce temps on filtre. Après s'être débarrassé de l'excès d'iode, qui colore toujours fortement l'éther, par la quantité nécessaire d'acide sulfureux, on distille l'éther. On traite le résidu par une solution aqueuse d'iodure de potassium qui dissout le biiodure de mercure.

Le produit de la réaction est ensuite traité différemment suivant l'acide dont on est parti, et par suite la nature du composé qui a pris naissance.

Je ne m'étendrai du reste pas sur ces traitements parce que, dans ce Travail, c'est surtout des lactones iodées que je vais m'occuper, et ces lactones iodées je les obtiens par une autre méthode plus facile à mettre en pratique et plus avantageuse, qu'il s'agisse simplement de la préparation des lactones iodées, ou de la séparation des acides βγ et γδ d'avec les acides isomères ou autres non susceptibles de donner des lactones iodées. Cet autre procédé repose sur l'action de l'iode sur les sels alcalins des acides organiques.

II. — Action de l'iode sur les sels alcalins des acides organiques.

Étant donné d'une part l'insolubilité des lactones iodées dans l'eau et dans les solutions aqueuses des carbonates

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXV, 1902, p. 550.

alcalins, d'autre part la formation admise d'acide hypoiodeux par l'action de l'iode sur les sels alcalins en présence de l'eau, j'ai pensé qu'il suffirait de faire agir l'iode sur la solution aqueuse du sel de sodium d'un acide éthylénique βγ ou γδ pour réaliser la formation de la lactone iodée; cette dernière, par son insolubilité, devait s'éliminer du champ de la réaction, et l'on pouvait espérer obtenir ainsi la transformation intégrale de l'acide en lactone iodée.

C'est ce que l'expérience a pleinement confirmé. J'ai ainsi réalisé, sous une forme remarquablement simple, un procédé de séparation des acides βγ et γô bien supérieur comme précision et facilité d'exécution à ceux connus jusqu'ici; nous reviendrons dans la suite sur ses applications spéciales.

Lorsque j'ai fait connaître ce procédé ('), j'avais indiqué de dissoudre l'acide dans un excès de carbonate de sodium; j'ai reconnu depuis que cet exeès est absolument inutile et bien plus, qu'il est nuisible s'il est trop considérable; avec certains acides, en présence d'un très grand excès de carbonate de sodium il n'y a plus aucune précipitation de lactone iodée. Il est donc utile de n'employer que la quantité d'alcali strictement nécessaire à la neutralisation de l'acide.

Voici du reste, avec tous les détails, le mode de préparation de la lactone iodée obtenue avec l'acide a-hydropipérique, mode de préparation qui s'applique à l'obtention de toutes les autres lactones iodées, tout au moins à celles qui sont susceptibles de cristalliser.

Dans un vase à large ouverture on met 4⁶, 40 (1^{mol}) d'acide α-hydropipérique qu'on additionne de la quantité de carbonate de sodium strictement nécessaire pour la saturation et l'on dissout le tout dans 50^{cm²} d'eau. On ajoute

^{(1).} Comptes rendus, t. CXXXIX, 1904, p. 866.

à cette solution 78,62 (321) d'iode dissous dans de l'iodure de potassium (1).

Immédiatement après l'addition d'iode la liqueur se trouble et il se fait un précipité d'abord sirupeux noirâtre. On laisse en repos 24 heures. Au bout de ce temps le précipité est généralement cristallisé et la liqueur surnageante contient un excès d'iode et est parfaitement limpide.

On décante sur un filtre. Le précipité est d'abord lavé avec un peu d'eau, puis on le retire du vase aussi complètement que possible et on le triture dans un mortier avec une solution étendue de sulfite neutre de sodium et de carbonate de sodium. Lorsque la poudre a perdu sa couleur noirâtre et est devenue blanc jaunâtre, on la lave une dernière fois à l'eau. Le produit ainsi obtenu, une fois séché, représente à fort peu près la quantité théorique de lactone iodée, soit 68,92.

Pour l'obtenir chimiquement pur, il suffit d'opérer une cristallisation dans l'alcool à $\frac{90}{100}$. On dissout les 6^8 , 9^2 dans 50^{cm^2} d'alcool à $\frac{90}{100}$ bouillant; par refroidissement la presque totalité de la lactone iodée se dépose cristallisée et parfaitement pure.

Observations relatives à cette préparation. — a. A la rigueur il n'est pas indispensable que l'acide, qui sert à la préparation de la lactone, soit préalablement transformé en sel de sodium pour rendre possible la formation de la lactone iodée. L'iode seul, agissant en présence de l'eau, suffit pour arriver à ce résultat. Évidemment cela doit tenir à la formation d'une petite quantité d'acide hypoiodeux par la réaction de l'iode sur l'eau. Une expérience

⁽¹⁾ La solution d'iode dans KI est ainsi préparée:

réalisée avec l'acide hydrocinnamylidène acétique (βγ) le prouve très nettement. Il convient de dire que, parmi les acides insolubles dans l'eau, cet acide se prête particulièrement bien à cet essai, car, ayant un point de fusion peu élevé (31°), il reste facilement en surfusion, ce qui rend son contact avec l'eau plus intime.

o^g, 50 environ de cet acide ont été fondus par léger chauffage au bain-marie puis additionnés de 10^{èm³} d'eau et de 1^g, 50 d'iode dissous dans l'iodure de potassium. On a laissé en contact pendant plusieurs jours en agitant chaque jour fréquemment. Peu à peu le produit insoluble a commencé à cristalliser et finalement s'est transformé totalement en lactone iodée identique à celle obtenue instantanément par action de l'iode sur le sel de sodium du même acide hydrocinnamylidène acétique (βγ).

Il est bien évident qu'un tel mode de préparation n'est pas pratique; surtout avec des acides cristallins et insolubles dans l'eau, l'opération serait interminable. Mais il était intéressant de faire remarquer la formation possible de lactone iodée par la seule action de l'iode en présence de l'eau.

b. Il importe de n'employer que la quantité de carbonate de sodium strictement nécessaire pour la saturation de l'acide. J'ai observé, en effet, depuis ma première Communication sur ce sujet (¹), que le sel de sodium, sans excès de carbonate de sodium, se convertit intégralement en lactone iodée, et qu'au contraire un excès de carbonate de sodium, dès qu'il est un peu notable, diminue le rendement en lactone iodée. En présence d'un grand excès de carbonate de sodium, la réaction marche dans un sens tout différent, il peut ne pas se former trace de lactone iodée. J'ai encore observé avec certains acides βγ des réactions plus compliquées, sur lesquelles je reviendrai

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIX, 1904, p. 864.

plus tard, mais qui ne se produisent, il est vrai, que dans des cas spéciaux.

Donc, première précaution, ne pas employer un excès de carbonate de sodium. On peut, cependant, pour éviter d'avoir recours à une saturation exacte, remplacer le carbonate de sodium par le bicarbonate qui ne présente pas les mêmes inconvénients. Ce sel, même à des doses dix fois plus considérables que celle nécessaire à la saturation de l'acide, n'empêche pas la formation de la lactone iodée et ne diminue pas le rendement.

c. Il peut arriver, lorsqu'on opère en solution rigoureusement neutre, que le précipité contienne d'autres produits que la lactone iodée cherchée. On peut y rencontrer en particulier des acides faibles, comme le sont certains acides éthyléniques (aß) et des acides diéthyléniques tels que les acides pipérique, cinnamylidèneacrylique, etc. Ce fait tient évidemment à la réaction acide due à la formation d'acide hypoiodeux au contact de l'iode et de l'eau. De telle sorte qu'il ne faudrait pas conclure nécessairement à la présence d'un acide βγ ou γδ par le seul fait d'une précipitation. Mais ces précipités constitués par des acides libres, outre qu'ils ne se forment jamais instantanément comme les lactones iodées, mais seulement au bout d'un temps assez long et que leur dépôt croît très lentement, se distinguent encore facilement par leur redissolution très aisée dans les solutions étendues de carbonate de sodium.

C'est pour débarrasser le précipité de lactone iodée de la présence possible de tels acides que je recommande plus haut de laver au carbonate de sodium le précipité de lactone, en même temps qu'au sulfite pour enlever l'iode.

L'emploi de bicarbonate de sodium, dont on peut ajouter un excès, pare à cet inconvénient.

d. Un certain nombre de lactones iodées sont susceptibles de se combiner à un excès d'iode, pour donner des combinaisons moléculaires relativement stables qui constituent des liquides épais, noirâtres, difficiles à manipuler; ces combinaisons prennent naissance dans la préparation des lactones lorsqu'on emploie un trop grand excès d'iode. Elles paraissent formées par l'union d'une molécule d'iode à une molécule de lactone iodée, comme l'indique l'expérience suivante :

18 de la lactone iodée (p. f. 83°) préparée avec l'acide hydrocinnamylidèneacétique βγ (voir p. 171) a été mise en contact avec une solution de 2^g d'iode dans 4^g d'iodure de potassium et 10^{cm²} d'eau. Aussitôt la lactone s'est liquéfiée, a absorbé de l'iode et s'est convertie en un sirop noir, épais. Après 24 heures, l'iode ayant été dosé dans une partie du liquide surnageant, il a été constaté que la lactone avait absorbé environ 2^{at} d'iode par molécule.

Le corps ainsi obtenu n'est que lentement décomposé par les solutions de sulfite ou de bisulfite de sodium, mais les dissolvants de l'iode : alcool, éther, etc., le dissocient rapidement et permettent au sulfite d'absorber l'iode ainsi séparé et de régénérer la lactone iodée.

La formation de tels composés ne présente que des inconvénients; on l'évite en employant au plus 3^{at} d'iode par molécule d'acide à convertir en lactone iodée.

III. — RETOUR DES LACTONES IODÉES AUX ACIDES βγ OU γδ QUI ONT SERVI A LES PRÉPARER.

J'ai déjà montré dans un autre travail (1) que tous les composés d'addition de l'acide hypoiodeux avec les composés éthyléniques sont susceptibles de régénérer ces derniers lorsqu'on traite le composé d'addition par le zinc et l'acide acétique. Ce fait très général a été confirmé par plu-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXV, 1902, p. 497.

sieurs auteurs (1). Les lactones iodées, qui résultent en réalité de la déshydratation des acides-alcools iodés, produits d'addition de l'acide hypoiodeux et des acides éthyléniques, obéissent à la même règle. Et cette propriété est fort avantageuse dans l'étude des acides éthyléniques, car elle permet de retrouver la matière première à peu près intégralement, ce qui est appréciable lorsque les acides coûtent cher ou que la préparation est laborieuse.

Ce retour aux acides éthyléniques s'effectue très simplement et avec d'excellents rendements. Voici la marche d'une opération avec la lactone iodée préparée avec l'acide phénylisocrotonique, c'est-à-dire la lactone de l'acide β-iodo-γ-oxy-γ-phénylbutanoïque.

A 56 de lactone iodée on ajoute 26 de poudre de zinc et 256 d'acide acétique cristallisable. On agite; la liqueur s'échausse et la réaction devient très vive, la température s'élève jusqu'à 80°; on termine par un chaussage de 15 minutes au bain-marie bouillant. On enlève la majeure partie de l'acide acétique par distillation sous pression réduite; on dilue le résidu avec 20° à 30° d'eau et l'on agite avec de l'éther qui dissout l'acide phénylisocrotonique presque pur. Une cristallisation dans l'éther avec addition d'éther de pétrole sussit pour l'obtenir très pur.

Dans le cas des lactones iodées obtenues avec les acides $R - CH = CH - CHOH - CO^2H$, on observe au sein de la liqueur acétique une cristallisation abondante qui se produit pendant la réduction de la lactone iodée par le zinc. Ce précipité n'est autre que le sel de zinc de l'acide cherché $R - CH = CH - CHOH - CO^2H$.

Ce sel de zinc, insoluble dans l'eau et dans l'acide acétique, doit être décomposé par l'acide chlorhydrique. Il

⁽¹⁾ L. BRUNEL, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. VI, 1905, p. 234 et M. TIFFENEAU, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. X, 1907, p. 151.

fournit un excellent moyen d'obtenir les acides en question dans un grand état de pureté.

Les rendements sont toujours très élevés, mais non quantitatifs comme dans le cas de la formation des lactones iodées; on obtient cependant en moyenne des rendements variant de 75 à 90 pour 100 du rendement théorique.

La séparation de l'iode à l'état d'iodure de zinc est toujours intégrale et l'on peut utiliser le liquide filtré pour le dosage de l'haloïde.

La perte en acide régénéré tient vraisemblablement à la formation d'une petite quantité de lactone.

IV. — Application a la séparation des acides $\beta\gamma$ et $\gamma\delta$ d'avec les autres isomères. — Comparaison avec le procédé de Fittig.

Les deux faits sur lesquels je viens d'insister: 1° la formation générale des lactones iodées insolubles par l'action de l'iode sur les sels de sodium des acides βγ et γδ. 2° le retour aux acides éthyléniques par traitement des lactones iodées par le zinc et l'acide acétique, permettent, comme il est aisé de le comprendre, de séparer facilement les acides βγ et γδ de leurs isomères et même d'évaluer assez exactement leur proportion dans un mélange.

Cette méthode de séparation est très générale, d'une application remarquablement simple et de plus d'une très grande sensibilité.

L'exemple suivant en donnera une idée.

A 10 grammes d'acide β-hydropipérique (acide αβ, CH²O² = C⁶H³ - CH² - CH² - CH = CH - CO²H) j'ai ajouté 10 centigrammes d'acide α-hydropipérique (acide βγ, CH²O² = C⁶H³ - CH² - CH = CH - CH² - CO²H). Après addition de 100 cm² d'eau et saturation par le bicarbonate de sodium, jai additionné le tout d'un léger excès de solution d'iode dans l'iodure de potassium. Il s'est

formé immédiatement un précipité. Ce précipité, recueilli après 24 heures, lavé avec une solution diluée de carbonate et de sulfite de sodium, pesait 0^g, 12, et après cristallisation dans l'alcool j'obtenais beaucoup plus de cristaux qu'il ne m'en fallait pour prendre le point de fusion et constater que le produit fondait bien à 103°-104°, point de fusion de la lactone iodée préparée avec l'acide α-hydropipérique (liaison éthylénique βγ).

En dehors des méthodes générales de cristallisation des sels et des acides dans les dissérents dissolvants, méthodes dont on connaît toute l'imperfection et le peu de spécificité quand il s'agit surtout d'acides isomères, on ne connaissait qu'une seule méthode applicable à la séparation des acides βγ et γδ d'avec leurs isomères : c'est le procédé Fittig, basé sur la formation des lactones sous l'influence de l'acide sulfurique.

Ce procédé très intéressant a rendu de grands services à son auteur dans sa magistrale étude des lactones; elle a été fréquemment employée depuis par de nombreux chimistes. Mais il nous sera facile de nous rendre compte que la nouvelle méthode que je propose aujourd'hui est beaucoup plus avantageuse que celle de Fittig.

Rappelons d'abord en quoi consiste cette dernière. Fittig conseille d'opérer comme suit ('):

On mesure exactement des volumes égaux d'acide sulfurique (D = 1,84) et d'eau, et l'on mélange. On emploie environ cinq parties de ce mélange pour une partie d'acide non saturé; dans quelques cas on peut employer une plus grande quantité de mélange acide, mais jamais moins.

On chausse le tout dans un ballon relié à un résrigérant à reslux, en élevant lentement la température, et lorsque la température d'ébullition est atteinte, on la maintient 5 minutes en agitant le mélange avec soin. Dans tous les

⁽⁴⁾ Liebig's Annalen, t. CCLXXXIII, 1894, p. 54.

cas où un acide βγ est présent, la liqueur prend une coloration jaune. Pour les acides à poids moléculaire peu élevé, la liqueur devient limpide et homogène pendant l'agitation et la transformation est terminée au bout de 5 minutes. Pour les acides qui contiennent plus de 7^{at} de carbone, la dissolution reste incomplète et alors il faut agiter très fortement, car l'acide αβ retient une partie du βγ et empêche sa transformation par l'acide sulfurique; il faut également maintenir l'ébullition plus longtemps. Aussi est-il recommandable dans ce cas d'employer une plus grande proportion du mélange acide.

L'opération étant terminée, on laisse refroidir, on dilue avec deux fois son volume d'eau, on fait bouillir 10 minutes au réfrigérant à reflux, et l'on agite, après refroidissement avec de l'éther. L'évaporation de l'éther laisse un mélange de lactone et d'acide (autre que $\beta\gamma$ ou $\gamma\delta$); on sature par le carbonate de sodium qui retient l'acide; la lactone est enlevée à l'éther. L'acide est ensuite régénéré de la solution sodique par l'acide sulfurique et distillé dans un courant de vapeur d'eau.

Tel est le procédé de Fittig.

En comparant maintenant ce procédé avec celui à l'iode qui fait l'objet de ce Mémoire, on voit aisément :

- 1° Au point de vue opératoire le nouveau procédé ne le cède en rien au premier, au point de vue de la simplicité.
- 2º Le procédé à l'iode donne également des rendements théoriques. Remarquons, en outre, que beaucoup de lactones iodées sont cristallisées, tandis que la plupart des lactones simples obtenues par le procédé Fittig sont liquides; or, lorsqu'on manipule de faibles quantités de produit, l'état cristallin est beaucoup plus avantageux tant pour éviter les pertes que pour faciliter la caractérisation.
 - 3º Le procédé Fittig n'est applicable, d'après ses

propres indications, qu'aux acides de la série grasse. Le savant allemand (¹) fait, en effet, remarquer qu'il n'a jamais employé sa méthode à l'acide sulfurique pour la séparation des acides non saturés aromatiques, parce que, s'il est vrai que les acides éthyléniques βγ et γδ aromatiques donnent des lactones sous l'action de l'acide sulfurique, cet acide, au degré de concentration employé, produit des actions secondaires qui diminuent le rendement en lactone, et, en second lien, réagit sur un grand nombre d'acides éthyléniques αβ (acide cinnamique, acide phénylméthylacrylique, etc.) pour donner des acides plus condensés. De telle sorte que la nature et la proportion des acides à séparer sont modifiées au cours du dosage, ce qui rend ce dernier impraticable.

Au contraire, le nouveau procédé à l'iode s'applique à l'un et l'autre avec la même exactitude, avec cette seule différence que les lactones iodées dérivées des acides éthyléniques aromatiques étant toutes cristallisées, tandis qu'un certain nombre de la série grasse ne le sont pas, le procédé se trouve être surtout avantageux pour les acides du premier groupe, ceux auxquels le procédé Fittig n'est pas applicable.

4º Nous avons vu que non seulement les acides de formule générale R — CH = CH — CH² — CO²H donnent des lactores iodées et sont ainsi facilement séparés de leurs isomères qui n'en donnent pas, mais tout un autre groupe d'acides intéressants répondant à la formule générale R — CH = CH — CHOH — CO²H sont dans le même cas, d'où suit également pour ces derniers la possibilité d'une séparation par le même procédé.

Or, pour tous ces acides-alcools non saturés, il ne saurait être question d'employer le procédé à l'acide sulfurique.

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CCLXXXIII, 1894, p. 55 et 298.

Aux doses employées et même à dose plus faible, l'acide sulfurique agit sur ces acides en les transformant en produits divers qui ne se prêtent pas au but cherché, savoir la séparation des acides R — CH = CH — CHOH — CO²H ou leur dosage.

Seul le procédé nouveau que je propose est ici applicable.

5° Enfin, le procédé Fittig conduit à des lactones simples, et ces lactones ne permettent pas de repasser, par des procédés faciles à mettre en pratique, aux acides éthyléniques dont elles proviennent, ce qui, comme le fait remarquer Fittig lui-même ('), est un gros désavantage, car tout acide éthylénique βγ ou γδ engagé sous la forme lactone est perdu pour la suite des manipulations.

Au contraire, les lactones iodées, comme je l'ai montré plus haut, redonnent très facilement sous l'action du zinc et de l'acide acétique, et avec de bons rendements, l'acide même qui a servi à les préparer, et cela sans que j'aie jamais observé d'isomérisation pas plus avec les lactones iodées dérivées des acides éthyléniques $\beta\gamma$ que celles dérivées des acides éthyléniques $\gamma\delta$. Les seuls produits qui accompagnent l'acide régénéré sont des composés neutres formes en grande partie de la lactone simple.

En résumé, le nouveau procédé à l'iode est beaucoup plus avantageux et plus général que le procédé classique de Fittig, et je ne doute pas qu'il ne rende des services aux chimistes qui auront à s'occuper des acides éthyléniques.

Je me propose, du reste, de l'appliquer moi-même à l'étude plus complète de divers cas d'isomérisation des acides βγ en acides αβ ou autres.

⁽¹⁾ Loc. cit.

CHAPITRE III.

Lactones iodées.

Les lactones iodées que j'ai préparées au cours de ce Travail appartiennent à la série grasse et à la série aromatique, mais principalement à cette dernière. Je donnerai peu de détails sur les lactones iodées de la série grasse, que je n'ai préparées qu'en petite quantité; je me suis borné pour la plupart à constater leur formation dans les conditions que j'ai indiquées et leur retour à l'acide générateur sous l'action du zinc et de l'acide acétique.

Les lactones iodées appartenant à la série aromatique ont été l'objet d'une étude plus complète et seront décrites plus longuement.

Je crois inutile, du reste, pour les unes ou les autres de revenir sur le procédé de préparation ainsi que sur le modus faciendi permettant le retour à l'acide générateur, ces deux opérations ayant été suffisamment décrites au début de cette Note.

J'indique une fois pour toutes que toutes ces lactones iodées sont insolubles dans l'eau et dans les solutions de carbonates alcalins à froid; à chaud l'attaque se produit lentement. Elles se dissolvent facilement à chaud dans les solutions aqueuses de lessive de soude et elles sont de ce fait décomposées; l'iode est enlevé intégralement. Le produit de la réaction dissère, du reste, suivant les lactones considérées; je l'ai étudié et décrit dans quelques cas.

L'alcool, l'éther, la benzine dissolvent bien, surtout à chaud, ces lactones. Pour les lactones iodées susceptibles de cristalliser, et notablement celles de la série aromatique, l'alcool est le dissolvant de choix pour leur purification. La plupart, en effet, sont très solubles à chaud dans ce liquide et très peu solubles à froid.

- A. Lactones dérivées d'acides éthyléniques a liaison $\beta\gamma$ de formule générale R CH = CH CH^2 CO^2H .
- 1. Lactone de l'acide 22-diméthyl-β-iodo-γ-oxy-pentanoïque

Ce composé a été obtenu avec l'acide $\alpha\alpha$ -diméthylpentène- $(\beta\gamma)$ -oïque CH³ — CH = CH — C (CH³)² — CO²H.

Il est cristallisé, incolore, volatil, à odeur camphrée, fondant à 86°. Insoluble dans l'eau et dans les solutions froides de carbonates alcalins, il se dissout dans l'alcool et mieux dans l'éther et le benzène. Bouilli avec une solution de soude, il se dissout et se décompose; le composé régénéré par acidulation ne contient plus d'iode. Je n'ai pas poussé plus loin son étude.

2. Lactone de l'acide αα-diméthyl-β-iodo-γ-oxybutanoïque (obtenue avec l'acide αα-diméthylbutène-(αβ)-oïque)

$$\frac{O}{O} - CHI - C(CH_3)^2 - CO$$

Cette lactone est liquide, légèrement colorée en jaune par suite de la décomposition que subissent à l'air et à la lumière toutes les lactones iodées qui ne sont pas cristallisées.

Elle possède une odeur camphrée, moins forte que celle de la lactone précédente, mais cependant bien nette surtout à chaud. Comme la précédente, elle est dissoute par la lessive de soude avec décomposition. Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxyhexanoïque (lactone iodée obtenue avec l'acide hydrosorbique βγ)

Cette lactone forme un liquide épais coloré en jaune, non distillable sans décomposition à la pression ordinaire; elle possède une odeur légèrement aromatique, et est soluble dans l'alcool et l'éther.

4. Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxy-δ-phényl (méthylène-dioxy) pentanoïque

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH^{2} - CH - CH^{2} - CO$$

Cette lactone étant, de toutes les lactones iodées de la série aromatique, celle que j'ai le mieux étudiée, je commencerai par elle l'étude des lactones iodées de ce groupe.

L'acide hydropipérique ($\beta\gamma$) (acide α -hydropipérique de Fittig), qui la fournit par la méthode décrite, a été préparé par hydrogénation de l'acide pipérique au moyen de l'amalgame de sodium.

La lactone iodée correspondante est en cristaux blancs légèrement jaunâtres, stables à l'air, fondant à 104°; elle s'obtient aisément pure par une seule cristallisation dans l'alcool à $\frac{90}{100}$ bouillant (58 de lactone dans 50^{cm^2} d'alcool).

Traitée par le zinc et l'acide acétique, elle régénère l'acide hydropipérique βγ avec un rendement de 75 à 80 pour 100.

La formule de la lactone a été vérifiée par un dosage d'iode :

	Trouvé.	Calculé.
1 pour 100	36,60	36,70

ct l'identification, avec l'acide hydropipérique 37, de l'acide régénéré par le zinc et acide acétique.

Action de la soude. — Une solution de soude dissout la lactone iodée et la décompose en donnant l'acide \u00e3-cétonique correspondant

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH^{2} - CO - CH^{2} - CH^{2} - CO^{2}H.$$

Je suis arrivé à ce résultat en opérant comme suit :

5^g de la lactone iodée sont dissous à l'ébullition dans 50^{cm} d'alcool à 90 A la solution encore chaude, et avant la recristallisation, on ajoute 15^{cm} de lessive de soude commerciale. On maintient sur le bain-marie bouillant pendant 5 minutes, puis on ajoute 50^{cm} d'eau et l'on distille l'alcool.

La solution résiduelle est ensuite acidulée par l'acide sulfurique dilué qui fournit un précipité sirupeux, lequel ne cristallise qu'avec peine par redissolution dans le benzène chaud. Pour la purification il vaut mieux saturer exactement par le carbonate de sodium et aciduler par l'acide acétique. Ce dernier élimine la plus grande partie de la matière résineuse qui souillait l'acide et s'opposait à sa cristallisation.

On achève de purisier par cristallisation dans le benzène avec addition d'éther de pétrole. On obtient ainsi un acide fondant à 88° qui s'identisse avec l'acide \u03c4-cétonique déjà connu.

Action du sulfite d'ammonium. — J'ai été aussi conduit incidemment à faire agir le sulfite d'ammonium sur cette lactone; le produit obtenu est le sel ammoniacal de l'acide sulfoné qui résulte du remplacement de l'iode par le reste SO³H:

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH^{2} - CH - CH(SO^{3}AzH^{4}) - CH^{2} - CO$$

La préparation de ce corps s'effectue comme suit :

35 de lactone iodée sont dissous dans 12^{cm³} d'alcool à ⁹⁰ bouillant. A la solution, on ajoute 7^{cm³} d'une solution de sulfite d'ammonium (¹). Le précipité produit par affusion de la solution aqueuse se redissout presque aussitôt. Après 5 minutes d'ébullition, on laisse refroidir; le tout se prend en une masse de cristaux blancs formés de longues lamelles rectangulaires.

Ce corps est anhydre, très soluble dans l'eau chaude et moins dans l'eau froide d'où il se dépose en paillettes miroitantes.

La formule donnée plus haut a été confirmée par le dosage du soufre et de l'ammoniaque (2):

	Trouvé.	Calculé.
Ammoniaque (Az H³) pour 100	5,38 .	5,36
Soufre pour 100	9,92	10,09

En dissolvant dans l'eau ce sel ammoniacal et le chauffant au bain-marie avec un excès de baryte jusqu'à cessation du dégagement de vapeurs ammoniacales, on obtient ainsi évidemment le sel de baryum de l'acidealcool sulfoné

$$[CH^2O^2 = C^6H^3 - CH^2 - CHOH - CH(SO^3) - CH^2 - CO^2]Ba.$$

Mais je n'ai pas isolé ce sel, et en reprenant le produit de l'évaporation à sec par l'acide acétique très dilué et bouillant j'ai obtenu, après filtration chaude, une liqueur qui, par refroidissement, a laissé cristalliser un sel incolore répondant à la formule du sel de l'acide lactonique

$$\begin{bmatrix} CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH^{2} - CH - CH(SO^{3}) - CH^{2} - CO \\ O & & \end{bmatrix}^{2}Ba + 2H^{2}O.$$

⁽¹⁾ Cette solution contenuit environ 18,42 d'acide sulfureux (SO²) dans 5^{cm³}.

⁽²⁾ L'ammoniaque a été dosée par distillation en présence d'un excès de soude suivi d'un titrage alcalimétrique de la liqueur distillée, et aussi par le procédé de M. Ronchèze (Journ. de Pharm. et de Chim., 6° série, t. XXV, 1907, p. 611); les deux dosages ont été concordants.

Cette formule est confirmée par le dosage du baryum qui donne pour le sel anhydre :

	Trouvé.	Calculé.
Baryum pour 100	18,62	18,53

Quant à la fermeture de la chaîne lactonique elle est démontrée par les faits suivants :

La solution du sel est neutre à la phtaléine. Additionnée d'un excès connu de liqueur normale de soude et portée à l'ébullition, elle accuse, après titrage de l'excès d'alcali, une absorption de soude correspondant à l'ouverture de la chaîne lactonique.

Je n'ai pas poursuivi ces recherches jusqu'à l'isolement de l'acide-alcool sulfoné, mais j'ai constaté que tous ses sels sont très solubles dans l'eau; la solution de son sel de sodium ne précipite, en effet, par aucun des réactifs ordinaires, même pas par l'acétate de plomb.

Pour m'assurer que la chaîne latérale de l'acide hydropipérique subsistait bien dans cet acide, j'ai étudié ses produits d'oxydation par le permanganate de potassium à froid (4^g de sel barytique, 300^g d'eau, 15^{cm} de lessive de soude et 20^g de permanganate de potassium pulvérisé). J'ai trouvé dans les produits d'oxydation les acides attendus, savoir : en dehors de l'acide sulfurique et de l'acide oxalique, l'acide pipéronylique

$$CH^2O^2 = C^6H^3 - CO^2H$$
 (p.f. 228°),

l'acide homopipéronylique

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH^{2} - CO^{2}H \text{ (p.f. } 127^{\circ}\text{)}$$

et l'acide méthylènedioxyphénylglyoxylique

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CO - CO^{2}H (p.f. 145^{o}) (^{1}).$$

⁽¹⁾ Ce dernier acide et les analogues se caractérisent bien par ce fait que leur solution aqueuse, même non saturée par un alcali, précipite la solution de nitrate d'argent (J. Bougault, Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXV, 1902, p. 542).

5. — Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxy-δ-phénylpentanoïque

Cette lactone a été préparée à partir de l'acide hydrocinnamylidèneacétique (p.f. 31°) obtenu lui-même soit en décomposant par ébullition la solution aqueuse de l'acide hydrocinnamylidènemalonique

$$C^6 H^5 - CH^2 - CH = CH - CH(CO^2 H)^2$$

soit par hydrogénation de l'acide cinnamylidèneacrylique

$$C^6H^5-CH=CH-CH=CH-CO^2H.$$

Ce dernier acide, outre les procédés déjà connus, peut encore être obtenu avec de bons rendements par le procédé suivant :

On part de l'acide cinnamylidènemalonique

$$C^{6}H^{5}-CH=CH-CH=C(CO^{2}H)^{2}.$$

Cet acide est dissous à l'ébullition dans un excès de solution commerciale de bisulfite de soude (25^g à 30^g de SO² pour 100^{cm²}). On fait bouillir 15 à 20 minutes et l'on filtre. On s'assure que la solution ne précipite pas par addition d'acide chlorhydrique. Dans cette opération, il se forme des dérivés sulfonés étudiés par P. Kohler (1) et notamment le composé

$$C^6 H^5 - CH = CH - CH(SO^3 Na) - CH^2 - CO^2 Na.$$

Le liquide est additionné de son volume de lessive de soude et chaussé 3 heures entre 160° et 180° au bain d'huile, dans une bouteille à parois épaisses. Par refroidissement, le tout se prend en une masse de cristaux du

⁽¹⁾ Am. chem. Journ., t. XXXI, 1904, p. 243-256.

sel de sodium de l'acide cinnamylidèneacétique, peu soluble dans la lessive de soude.

On reprend par l'eau, et l'on précipite par acidulation. L'acide obtenu est purifié par cristallisation dans l'alcool à ⁹⁰/₁₀₀.

Les rendements sont très bons et supérieurs à ceux que l'on obtient en décomposant par la chaleur soit l'acide cinnamylidènemalonique, soit son sel d'aniline.

La lactone iodée préparée avec l'acide hydrocinnamylidèneacétique se présente en cristaux, blanc jaunâtre, fondant à 83°.

Ses propriétés sont tout à fait analogues à celles de la lactone précédente.

Je me suis assuré par un dosage d'iode et le retour à l'acide hydrocinnamylidèneacétique (au moyen du zinc et de l'acide acétique) qu'elle possède bien la formule indiquée plus haut:

Sous l'influence de la soude elle se transsorme également, comme la lactone précédente et dans les mêmes conditions, en acide \gamma-cétonique

$$C_6 H^5 - CH^2 - CO - CH^2 - CH^2 - CO^2 H$$
.

D'autre part, le sulfite d'ammonium donne aussi le sel monoammoniacal d'un acide lactonique sulfoné

Trouvé. Calculé. Ammoniaque pour 100.... 6,12 6,22

plus soluble dans l'eau que celui dérivé de l'acide hydropipérique.

Ce sel ammoniacal a été également transformé en sel

de baryum

qui, séché à l'air, retient 3^{mol} d'eau de cristallisation. Dosage du baryum sur le sel anhydre :

Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxy-γ-phénylbutanoïque

L'acide phénylisocrotonique qui est le point de départ de la préparation de cette lactone a été obtenu par la méthode de Fittig (¹); au lieu du point de fusion 86° indiqué par cet auteur, j'ai toujours trouvé 88° pour l'acide bien purifié.

La lactone iodée fond à 116°. Elle est peu soluble dans l'éther qui peut servir à sa purification; elle est plus soluble dans la benzine et fort peu dans l'alcool à 400.

Sous l'action de la soude d'une part, et du sulfite d'ammonium d'autre part, elle se comporte disséremment des deux lactones précédentes : je reviendrai sur ces points dans une autre Note.

Dosage de l'iode dans la lactone iodée :

	Trouvé.	Calculé.
Iode pour 100	44,18	44,10

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CCXVI, 1882-1883, p. 97

7. — Lactone de l'acide α-phényl-β-iodo-γ-oxyδ-phénylpentanoïque

Cette lactone est préparée au moyen de l'acide hydrophénylcinnamylidèneacétique

$$C_6 H_2 - CH_2 - CH = CH - CH(C_6 H_6) - CO_2 H$$

obtenu lui-même suivant les indications de Rebuffat (1).

Elle fond à 106°; cristaux blanc jaunâtre, presque insolubles dans l'alcool froid, peu solubles dans l'alcool bouillant et dans l'éther:

Trouvé. Calculé. Iode pour 100...... 33,04 33,60

8. — Lactone de l'acide β -iodo- γ -oxy- γ -phényl (méthoxy) butanoïque

L'acide anisylcrotonique préparé suivant la méthode de Fittig et Politis (2) donne une lactone fusible à 125°; cristaux jaunâtres, fort peu solubles dans l'alcool, peu solubles dans l'éther, un peu plus dans la benzine.

9. — Lactone de l'acide z-benzyl (p-méthoxy)-β-iodo-γ-oxyγ-phényl (méthoxy) butanoïque

Cette lactone est fournie par l'acide dianisylpentylé-

⁽¹⁾ Gazz. chim. ital., t. XV, p. 107 et t. XX, p. 154.

⁽²⁾ Liebig's Annalen, t. CCLV, 1889, p. 293.

nique préparé en hydrogénant l'acide dianisylpentolique $CH^{2}O - C^{6}H^{4} - CH = CH - C(= CH - C^{6}H^{4}O CH^{2}) - CO^{2}H$, obtenu lui-même dans la même opération que l'acide anisylcrotonique (loc. cit.).

Elle se présente en cristaux jaunâtres, foudant à 115°, très peu solubles dans l'alcool, peu solubles également dans l'éther froid :

B. -- Lactones iodées préparées avec les acides éthyléniques (γδ), de formule générale

$$R - CH = CH - CH^2 - CH^2 - CO^2H.$$

10. – Lactone de l'acide γ-iodo-δ-oxypentanoïque

Cette lactone est obtenue à l'aide de l'acide allylacétique préparé en suivant le procédé Conrad et Limpach (1).

Elle est liquide, toujours plus ou moins colorée en brun par suite de sa décomposition partielle à l'air et à la lumière, non distillable sans décomposition:

J'ai vérifié que par le zinc et l'acide acétique elle régénère l'acide allylacétique et non un isomère; il n'y a pas transposition de la double liaison. Bien que la position de l'iode n'ait pas été démontrée expérimentalement, il y a tout lieu de lui attribuer la formule ci-dessus et non la suivante également possible :

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CNCII, 1878, p. 154.

L'acide hydrocinnamylidèneacétique à liaison éthylénique γδ a été préparé en suivant les indications de MM. Fichter et Sauer (') au moyen de l'acide benzoylacétique et de l'éther β-iodopropionique; il fond à 90°.

La lactone iodée qu'il fournit quantitativement par l'action de l'iode sur son sel de sodium est en cristaux blanc jaunâtre, fusibles à 103°, peu solubles dans l'alcool à 90 froid. Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique, elle régénère l'acide primitif (p.f. 90°), sans isomérisation.

Dosage de l'iode dans la lactone iodée :

C. — Lactone dérivée d'un acide possédant deux doubles liaisons conjuguées

$$(R - CH = CH - CH = CH -).$$

12. — Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxyε-phényl-hexène-(δ)-oïque

$$C^6 H^3 - CH = CH - CH - CH I - CH^2 - CO$$

J'ai fait remarquer précédemment que les acides dont les doubles liaisons conjuguées sont voisines du carboxyle

R - CH = CH - CH = CH - CO²H

ne donnent pas de lactone iodée. Mais, si au moins un

⁽¹⁾ Berichte d. d. chem. Gesell., t. XXXI, 1898, p. 2001.

groupement carboné sépare le carboxyle du système des doubles liaisons conjuguées, il y a formation de lactone iodée dans les conditions déjà décrites.

Les acides ainsi constitués sont d'une préparation difficile; j'en ai préparé un seul, signalé par Fittig ('), l'acide cinnaménylisocrotonique (p.f. 110°). J'ai obtenu cet acide en décomposant, par ébullition avec l'eau, l'acide cinnaménylparaconique (2).

La lactone iodée fournie par cet acide fond à 125°; elle est peu soluble dans l'alcool à $\frac{90}{100}$ froid et assez soluble dans le même dissolvant à l'ébullition :

Trouvé. Calculé. Iode pour 100...... 40,82 40,44

Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique, elle régénère l'acide cinnaménylisocrotonique.

D. — Lactones obtenues avec des acides-alcools éthyléniques ($\beta\gamma$), de formule générale

$$R - CH = CH - CHOH - CO2H$$
.

Pour obtenir ces acides, j'ai utilisé la méthode de M. Erlenmeyer (3) qui consiste à condenser les aldéhydes cycliques avec l'acide pyruvique

$$R-CHO+CH^{3}-CO-CO^{2}H=H^{2}O+R-CH=CH-CO-CO^{2}H.$$

Les acides cétoniques non saturés résultant de cette condensation sont alors hydrogénés par l'amalgame de sodium.

Je ferai remarquer toutefois que l'hydrogénation effectuée en suivant les indications d'Erlenmeyer ne m'a pas donné le résultat attendu. Le savant allemand recom-

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CCCXXXI, 1904, p. 151.

⁽²⁾ Bougault, Comptes rendus, t. CXLII, 1906, p. 1541.

⁽³⁾ Berichte d. d. chem. Gesell., t. XXXVI, 1903, p. 2528.

et

mande d'employer trois fois la quantité théorique d'amalgame; or, en respectant ces proportions, l'hydrogénation, dans mes essais, a toujours dépassé le but proposé. C'est ainsi que l'acide benzalpyruvique

$$C^6H^5-CH=CH-CO-CO^2H$$
,

traité par trois sois la quantité théorique d'amalgame de sodium nécessaire pour donner l'acide-alcool correspondant

$$C^6 H^5 - CH = CH \cdot - CH OH - CO^2 H$$

ne m'a pas fourni trace de cet acide, mais un mélange de trois acides plus hydrogénés, les acides

$$C^{6}H^{8}-CH^{2}-CH^{2}-CHOH-CO^{2}H,$$
 $C^{6}H^{5}-CH=CH-CH^{2}-CO^{2}H$

 $C^6H^5-CH^2-CH^2-CH^2-CO^2H$.

Sans chercher à expliquer cette dissérence dans les résultats, je me contente d'indiquer la marche que j'ai suivie pour préparer l'acide-alcool cherché.

5^g d'acide benzalpyruvique sont dissous dans 60^g d'éau additionnés de la quantité suffisante de carbonate de sodium pour opérer la saturation. On chauffe vers 40° à 50°. Le liquide est versé dans un flacon à parois résistantes, additionné de 5^g de bicarbonate de sodium, puis, par petites portions, d'amalgame de sodium; on agite presque constamment pendant la durée de la réaction. Celle-ci s'effectue rapidement et est considérée comme terminée lorsque la liqueur primitivement jaune est devenue à peu près incolore. Il faut, pour arriver à ce résultat, employer un peu plus que la quantité d'amalgame de sodium théoriquement nécessaire pour dégager 2^{at} d'hydrogène pour 1^{mol} de l'acide à réduire.

Outre l'acide-alcool cherché, il se forme dans cette

ACTION DE L'ACIDE HYPOIODEUX NAISSANT. 17
opération une assez forte proportion d'acide-alcool satui

C+H+-CH2-CH3-CHOH-CO2H

et un ou plusieurs autres acides que je n'ai pas isolés; « outre, il peut rester de petites quantités de l'acide céta nique primitif. On utilise pour la séparation de l'acid alcool non saturé précisément sa transformation très faci en lactone iodée.

A cet effet, la liqueur est neutralisée autant que possib par l'acide chlorhydrique, mais sans aller jusqu'à la pr cipitation des acides organiques; au besoin on redisso le précipité, s'il y a lieu, par un petit excès de bicarbona de sodium. On ajoute alors un excès d'iode, et l'e recueille la lactone iodée qui se précipite.

L'acide pur s'obtient alors facilement en traitant la la tone iodée par le zinc et l'acide acétique comme il a é dit précédemment.

Les rendements ne dépassent pas 40 à 50 pour 100. L acides anisal- et pipéronalpyruvique se comportent, a point de vue de l'hydrogénation, tout à fait comme l'acid benzalpyruvique. Mais avec l'acide cinnamalpyruviques rendements sont très inférieurs, le nombre des acid formés est plus considérable et la séparation de l'acid alcool

$$C^{\bullet}H^{\bullet} - CH = CH - CH = CH - CHOH - CO^{\bullet}H$$

plus laborieuse. Quant aux acides furfuralpyruvique (p.f. 111°) et p-méthoxyhydratropalpyruvique (p.f. 180 que j'ai également préparés, ils m'ont fourni, par hydrogénation, des acides-alcools non saturés que je n'ai pfaire cristalliser et que je n'ai pas étudiés davantage. J' seulement constaté qu'ils donnent, comme les précédent une lactone iodée; mais pour ces deux acides je n'ai préussir à obtenir les lactones iodées cristallisées.

13. — Lactone de l'acide β-iodo-αγ-dioxy-γ-phénylbutanoïque

Cette lactone est obtenue par l'action de l'iode sur la solution du sel de sodium de l'acide hydrobenzalpyruvique

$$C^{\bullet}H^{\bullet}-CH=CH-CHOH-CO^{\bullet}H.$$

Elle est en cristaux jaunâtres, se colorant vers 125° et fondant à 132° avec décomposition.

Ses solubilités dans les divers dissolvants neutres sont plus considérables que celles des lactones iodées précédentes de la série cyclique. A peine soluble dans l'eau elle se dissout notablement dans l'alcool à 90 froid (25 dissous dans 20cm d'alcool à 90 ne recristallisent pas à la température ordinaire); elle est encore plus soluble dans l'éther, la benzine, le chloroforme, peu soluble dans le sulfure de carbone et à peu près insoluble dans l'éther de pétrole:

14. — Lactone de l'acide β-iodo-αγ-dioxyγ-phényl (méthylène dioxy) butanoïque

$$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH - CHI - CHOH - CO$$

L'acide pipéronalpyruvique

$$CH5O5 = C6H5 - CH = CH - CO - CO5H$$

se prépare comme l'acide benzalpyruvique; sa transformation en acide hydropipéronalpyruvique

$$CH3O5 = C6H3 - CH = CH - CHOH - CO5H$$

181

s'effectue également comme celle de l'acide benzalpyruvique.

En traitant par l'iode le sel de sodium de l'acide hydropipéronalpyruvique on obtient la lactone iodée cristallisée en petites aiguilles jaunâtres fondant à 150° et s'altérant 3° ou 4° avant la fusion. Cette lactone présente les propriétés générales de la lactone précédente :

Traitée par le zinc et l'acide acétique elle régénère l'acide hydropipéronalpyruvique fondant à 143°.

Pour la préparation de l'acide anisalpyruvique on suit les indications données par Erlenmeyer pour l'acide benzalpyruvique.

L'acide anisalpyruvique fond à 131°; il est un peu soluble dans l'eau; l'addition d'acide chlorhydrique le précipite de ses solutions. Son hydrogénation par l'amalgame de sodium, conduite comme celle de l'acide benzalpyruvique donne l'acide hydroanisalpyruvique

$$CH*O - C*H* - CH = CH - CHOH - CO*H,$$

fondant à 145° (1). Cet acide est peu soluble dans l'eau froide, bien soluble dans l'eau chaude et ce dissolvant

$$(CH^{2}O - C^{9}H^{4} - CH^{2} - CH^{2} - CHOH - CO^{2}H).$$

⁽¹) On obtient dans la même opération un autre acide qui ne paralt pas avoir été décrit jusqu'ici, c'est l'acide α-oxy-γ-phényl (p-métho***) butanolque, fondant à 116*-117*

peut être employé pour sa purification. Il n'est pas très soluble dans l'éther.

Il donne facilement une lactone iodée, fondant à 122°, un peu soluble dans l'alcool, peu dans l'éther, presque insoluble à froid dans la benzine :

Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique, l'acide hydroanisalpyruvique (p.f. 145°) est régénéré.

L'acide cinnamalpyruvique hydrogéné par l'amalgame de sodium fournit avec de mauvais rendements l'acide hydrocinnamalpyruvique

$$C^6H^6-CH=CH-CH=CH-CHOH-CO^2H.$$

Cet acide donne une lactone iodée fondant à 122°, en cristaux jaunâtres, possédant les caractères généraux des lactones précédentes, et, en particulier, régénérant l'acide hydrocinnamalpyruvique par l'action du zinc et de l'acide acétique.

CONCLUSIONS.

En résumé, le but de ce Travail a été l'étude de l'action de l'acide hypoiodeux naissant sur les acides non saturés et notamment les acides à liaisons éthyléniques.

Sans revenir sur les résultats déjà exposés, je dirai qu'il ressort de cette étude, comme fait principal et susceptible d'application pratique, que l'action de l'iode sur les sels de sodium des acides éthyléniques $(\beta\gamma)$ et $(\gamma\delta)$

donne des lactones iodées insolubles dans l'eau et dans les solutions froides des carbonates alcalins. Cette réaction peut être utilisée, avec avantage, pour la caractérisation, la purification et la séparation des acides éthyléniques (βγ) et (γδ) d'avec les autres acides isomères ou non, qui ne réagissent pas avec l'iode dans les mêmes conditions. La séparation est sensiblement quantitative et les acides, n'ayant pas réagi, se retrouvent inaltérés dans les eaux mères et peuvent en être retirés aisément après séparation, par filtration ou décantation, de la lactone iodée précipitée.

Ce procédé présente sur le procédé classique de Fittig les avantages qui ont été énumérés dans le Chapitre II.

Au cours de ce Travail, j'ai été amené à préparer 16 lactones iodées et un certain nombre d'acides nouveaux utilisés dans ces recherches.

Les lactones iodées ont été énumérées plus haut, on les retrouvera aisément au Chapitre III.

Je rassemble ici, pour la commodité des recherches, les acides nouveaux que j'ai préparés incidemment, et qui (sauf erreur) n'ont pas été signalés jusqu'ici dans la littérature chimique:

Acide pipéronalpyruvique (p.f.	
161°)	$CH_{5}O_{5} = C_{6}H_{5} - CH = CH - CO - CO_{5}H$
Acide hydropipéronalpyruvique	
(p.f. 143°)	$CH^{2}O^{2} = C^{6}H^{3} - CH = CH - CH OH - CO^{2}H$
Acide anisalpyruvique (p.f. 131°).	$CH_3O - C_0H_7 - CH = CH - CO - CO_3H$
Acide hydroanisalpyruvique (p.f.	
145°)	CH ₃ O - C ₆ H ₇ - CH = CH - CH OH - CO ₅ H
Acide furfuralpyruvique (p.f.	
111°)	$C_{2}H_{7}O-CH=CH-CO-CO_{3}H$
Acide p-méthoxyhydratropalpy-	•
ruvique (p.f. 180°)	$CH^3O-C^6H^3-CH-CH-CO-CO^2H$.
	<u> </u>
	CH ₃

RECHERCHES THÉORIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LES CHÂLEURS DE COMBUSTION ET DE FORMATION DES COUPOSÉS ORGANIQUES.

TROISIÈME MÉMOIRE.

COMPOSÉS AZOXY;

PAR M. P. LEMOULT.

Les azoxydérivés sont caractérisés par le groupement

- Az - Az - dérivant du groupe Az - Az des corps hydrazoïques sur lequel est venu se fixer 1^{at} d'oxygène. D'après ce que nous savons de la manière dont se constituent les chaleurs de combustion, par totalisation d'appoints fixes propres à chaque atome de matière combustible, d'appoints dus à quelques liaisons et d'appoints

négatifs φ dus à l'oxygène, le groupe — Az — Az — doit apporter à la chaleur de combustion des composés où il figure : 33^{Cal} pour ses deux atomes d'azote; 37^{Cal} pour la liaison simple entre eux (voir ce Recueil, 8° série, t. XIII, p. 562) et un terme inconnu φ dû au commencement de combustion subi par les atomes d'azote; c'est ce terme inconnu que je me suis proposé de déterminer, de manière à pouvoir par la suite, calculer avec l'approximation ordinaire, la chaleur de combustion de n'importe quel composé de la série azoxy.

Les déterminations thermiques, faites au moyen de la bombe calorimétrique Berthelot, sont relatives aux quatre composés suivants : azoxybenzol, azoxyphénétol ortho-, azoxyphénétol para- et m.-azoxytoluidine.

O
Azoxybenzol:
$$C^6H^5 - Az - Az - C^6H^5 = 198$$
.

L'échantillon employé était formé de cristaux jaune orangé fondant à 36" (indiqué 36°) dont la teneur en azote s'élevait à 14,31 pour 100, théorie pour

(05,2792 de substance donnent 34^{cm} d'azote à 20° sous 764^{mm}); mis en pastilles, il brûle sans la moindre difficulté et donne les résultats suivants :

Subst.
$$\begin{cases} 0,7900... & 6150,53 \\ 0,6905... & 5373,1 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7785,48 \\ 7781,56 \end{cases}$ Moy.: $7783^{cal},52$

ce qui, rapporté à la molécule donne,

$$Q_{\nu c} = 1541^{\text{Cal}}, 1, \qquad Q_{\rho c} = 1541^{\text{Cal}}, 7,$$

et pour la formation

$$C^{12} + H^{10} + Az^2 + O = C^6 H^5 - Az - Az - C^6 H^5 \text{ sol.}$$
 -65^{Cal} , i.

M. Petit avait déterminé antérieurement (ce Recueil, 6° série, t. XVIII, 1889, p. 160) la chaleur de combustion de l'azoxybenzol sur un échantillon parfaitement pur et trouvé le résultat (pour 18: 7716^{cal}, 7724^{cal} et 7735^{cal})

$$Q_{pc} = 1530^{Cal}, 1,$$

comme on le voit, la différence entre ces deux valeurs de Q_{pc} s'élève ici à 11^{Cal}, 6, c'est-à-dire à plus de $\frac{1}{150}$ de la quantité mesurée; cette différence est plus grande que celles que l'on trouve ordinairement, de l'ordre de $\frac{1}{250}$; l'accord absolu entre les nombres que j'ai trouvés pour la chaleur de combustion de 1⁸ m'a engagé à préférer la valeur que j'ai déterminée, d'autant plus qu'elle s'accorde

au mieux, comme on va le voir, avec celles qui sont relatives aux autres azoxy.

Si l'on totalise parmi tous les appoints qui forment la chaleur de combustion de l'azoxybenzol, ceux qui sont connus, on trouve

$$12.102 + 5.55 + 2.6, \overline{1}5 + 37(1)$$
, soit 1569^{Cal} ,

ce total surpasse de 27^{Cal} , i le nombre trouvé expérimentalement; donc il faut admettre que l'atome d'oxygène qui s'est fixé sur les deux atomes d'azote déjà unis par une double liaison a provoqué, soit par leur combustion partielle, soit par répercusion sur la valeur d'appoint de leur liaison, soit par les deux phénomènes à la fois, une perte de 27^{Cal} , i; conformément aux variations adoptées jusqu'ici, nous traduirons ce fait par le symbole $\varphi_{\text{aloxy}} = 27^{\text{Cal}}$, i pour le corps étudié; voyons si nous retrouverons cette même valeur φ pour des corps de la même série.

Para-azoxyphénétol:

$$O$$
 $C^2 H^5 - O - C^6 H^4 - Az - Az - C^6 H^4 - O - C^2 H^5$
 $P_m = 286$

Ce composé, préparé à la manière ordinaire, et cristallisé dans l'alcool, forme des aiguilles rouge orangé fondant à 137° (indiqué 134°) et contenant 10,06 pour 100 d'azote, théorie 9,79 (0^g,3451 de substance, donnent 30^{cm},5 d'azote à 21° et 763^{mm}). Il brûle sans difficultés dans la bombe calorimétrique et donne des résultats qui sont en concordance parfaite:

Subst.
$$\begin{cases} 0.7371... & 5431.83 \\ 0.7295... & 5375.81 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7369.19 \\ 7369.30 \end{cases}$ Moy.: 7369^{cal} , 25

⁽¹⁾ Ces 37^{Cal} se rapportent à la liaison simple entre les 2^{at} d'azote; voir composés hydrazoïques.

chaleur de combustion des composés organiques. 187 d'où l'on déduit par la molécule

$$Q_{vc} = 2107^{Cal}, 6, \qquad Q_{pc} = 2108^{Cal}, 7,$$

et pour la formation à partir des éléments

$$C^{16} + H^{18} + Az^2 + O^3 = C^{16}H^{18}Az^2O^3...$$
 +21^{Cal},1.

Ortho-azoxyphénétol:
$$P_m = 286$$
.

L'azoxyphénétol ortho- préparé et purifié comme le précédent, est également en cristaux rouge orangé fondant à 101°,5 (indiqué 102°) et contenant 9,97 pour 100 d'azote, théorie 9,79 pour 100.

La combustion calorimétrique, très régulière a donné les résultats suivants :

Subst.
$$\begin{cases} 0,5608... & 4111,8 \\ 0,3741... & 2742,9 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7332,0 \\ 7332,0 \end{cases}$ Moy.: $7332^{eal},0$

ce qui donne pour la molécule

$$Q_{\nu c} = 2096^{\text{Cal}}, 9, \qquad Q_{\rho c} = 2097^{\text{Cal}}, 8,$$

et

Chaleur de formation.....
$$+32^{\text{Cal}}$$
, o.

Les deux valeurs Q_{pc} relatives aux deux isomères ortho et para présentent entre elles une différence de 10^{Cal} , 9 et l'on serait tenté d'attribuer cette différence à la différence de position des deux groupes substituants; or, on sait qu'en général, les isomères ont même chaleur de combustion, en dépit de quelques résultats contraires, dont quelques-uns ont d'ailleurs été contredits. Il vaut donc mieux, considérant que cette différence atteint à peine $\frac{1}{200}$ de la moyenne des deux valeurs, l'attribuer à quelque cause d'erreur expérimentale et prendre cette moyenne

$$Q_{pc} = 2103^{Cal}, 2$$

comme chaleur de combustion des azoxyphénétols.

Or, si l'on fait comme ci-dessus le total des appoints connus avec certitude par des recherches antérieures, on trouve

$$16.102 + 9.55 + 2.16,5 + 37 - 2.33$$
, soit 2131^{Cal} .

les deux derniers termes se rapportant : l'un, 37^{Cal} à la simple liaison entre les atomes d'azote, l'autre 2.33, aux fonctions éther-oxyde que contient la molécule envisagée (en ortho ou en para) pour lesquelles $\varphi_2 = 33^{Cal}$. Le total auquelon arrive ainsi, 2131^{Cal}, surpasse de 27^{Cal}, 8 la valeur expérimentale trouvée et, par suite, on est amené à conclure que la présence de l'atome d'oxygène a ici occasionné une perte de 27^{Cal}, 8, c'est-à-dire sensiblement égale à celle qu'elle a provoquée dans le cas précédent 27^{Cal}, 1. On est donc assuré de trouver des résultats théoriques voisins des résultats expérimentaux en considérant cet atome d'oxygène comme enlevant 28^{Cal}, ce que nous traduirons en ajoutant au Tableau des valeurs de φ, la nouvelle convention

$$\varphi_{\text{azoxy.}} = 28^{\text{Cal}}$$
.

les valeurs théoriques pour l'azoxybenzol et les azoxyphénétols sont alors

qui s'accordent, avec une approximation supérieure à 1/200, avec les nombres trouvés:

Afin de vérifier une fois encore le bien fondé de la nouvelle convention adoptée j'ai étudié, dans la même série, une azoxy-amine.

m. Azoxytoluidine:

O
Az H² C⁶ H³ — Az — Az C⁶ H² — Az H²,
$$P_m = 256$$
.
CH³ CH³

La chaleur de combustion théorique de ce composé, calculé en totalisant les appoints de tous les atomes et liaisons présentes s'élève à

$$14.102 + 8.55 + 4.16,5 - 4.10 + 37 - 28$$
, soit 1903^{Cal} .

en tenant compte naturellement des quatre atomes d'hydrogène fixés à l'azote (-4.10), de la liaison entre les deux atomes d'azote (+37) et de la présence de l'oxygène-azoxy.

Cette diamine, importante par ses applications industrielles, est fonrnie à peu près pure et on la purisie par des cristallisations dans l'alcool; l'échantillon employé fondait à 167° (indiqué: 168°) et contenait 22,02 pour 100 d'azote; théorie 21,87.

La combustion calorimétrique se fait sans aucune difficulté et a donné les résultats suivants :

Subst.
$$\begin{cases} 0,7198... & 5364,62 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7452,93 \\ 0,7111... & 5320,60 \end{cases}$ pour 18 $\begin{cases} 7482,19 \end{cases}$ Moy.: 7467^{eal} ,56

d'où on déduit, pour la molécule

$$Q_{\nu c} = 1911^{\text{Cal}}, 7, \qquad Q_{\rho c} = 1912^{\text{Cal}}, 5 \quad (1).$$

et pour la formation

$$C^{14} + H^{16} + Az^{4} + O$$

= $C^{14}H^{16}Az^{4}O$ (azoxytoluidine)sol.... + $4o^{Cal}$, 3 (1).

⁽¹⁾ Les valeurs 1911^{Cal} , 2 et $+41^{Cal}$, 0 données aux Comptes rendus, t. CXLIII, novembre 1906, p. 772, doivent être remplacées par celles qui figurent ici; j'avais pris en effet pour Q_{pe} la valeur correspondant à la chaleur de combustion à volume constant, sans faire la correction : $+0^{Cal}$, 84.

On voit donc que la valeur trouvée s'accorde très bien avec la valeur théorique, 1903^{cal}, puisque l'écart n'atteint que 9^{Cal}, 5 et encore cet écart n'a-t-il rien de bien inattendu, vu le caractère de diamine primaire du composé envisagé qui doit lui valoir environ 10^{Cal} de plus que ne l'indique la théorie.

En résumé, l'étude des composés azoxy donne des résultats conformes à tout ce que fait prévoir celle des autres séries : 1° la présence de l'oxygène amenant une diminution de la chaleur de combustion calculée d'après les appoints ordinaires de la matière contenue; 2° cette diminution étant constante passy. = 28^{Cal}, quelles que soient la complexité et les fonctions de la molécule étudiée.

SUR L'AMORTISSEMENT DES OSCILLATIONS;

PAR MM. H. BOUASSE ET Z. CARRIÈRE.

Dans ce Mémoire, nous soumettons à une critique expérimentale détaillée la méthode étudiée par l'un de nous, en 1904, dans ces mêmes Annales; nous l'utilisons ensuite à établir cette proposition générale que les déformations permanentes produisent toujours un accroissement subpermanent du frottement intérieur, la variation permanente qu'elles amènent, pouvant être un accroissement ou une diminution. A chaque instant, les phénomènes résultent de la superposition de ces deux modifications, l'une instable, l'autre relativement stable. Nous employons l'expression frottement intérieur sans préjuger la cause des phénomènes; en particulier, nous n'admettons pas la théorie de Stockes reprise par L. Kelvin.

1. Méthode des oscillations. — On sait que les très petits parcours de torsion sont sensiblement rectilignes. Il est quasiment impossible d'obtenir sur eux des renseignements en utilisant la méthode directe qui consiste à mesurer, au moyen d'un dynamomètre, les couples en fonction des azimuts. La différence entre la droite et le parcours réel est si petite que les résultats sont illusoires. On est donc forcé de recourir à la méthode des oscillations et de mesurer les amortissements ou quelqu'autre quantité analogue; on totalise ainsi les différences entre la droite et la courbe réelle.

Il s'agit d'abord de savoir à quelles conditions les résultats de cette méthode sont faciles à interpréter et quelle technique est la meilleure.

Le fil à étudier supporte un oscillateur dont on peut déterminer les azimuts grâce à un disque en verre divisé qu'on vise avec une lunette. Un mécanisme convenable permet de maintenir l'amplitude constante par une torsion effectuée sur l'extrémité supérieure du fil, quand le disque s'arrête, c'est-à-dire aux bouts des oscillations.

La méthode est exposée dans un Mémoire paru dans les Annales de Physique pour l'année 1904. Nous rappelons l'essentiel de la discussion.

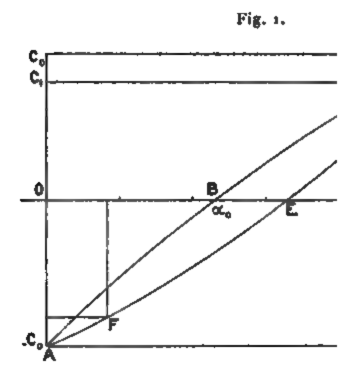
Soit $\overline{OA} = -C_0$ le couple à l'extrémité d'une oscillation; le disque oscillant librement, la courbe de torsion est ABCD (fig. 1). Si nous faisons abstraction de la résistance de l'air (ce qui ne veut pas dire qu'elle soit négligeable), le disque s'arrête quand on parvient en un point C de la courbe, tel que l'on ait

aire \overline{OAB} = aire \overline{BCG} .

Le couple est alors $\overline{CG} = C_1 < C_0$.

Première méthode. Oscillations libres. — Après un arrêt infiniment court en C, le disque repart en sens contraire; les mêmes phénomènes se reproduisent. Il s'arrête

de l'autre côté du couple nul, en un pa à un couple plus petit que C₄, et ainsi lations s'amortissent.



Déterminons les étendues successive c'est-à-dire les écarts angulaires entresifs du disque. Nous appellerons pe $A_1 - A_2$, $A_2 - A_3$, ...; nous tracer pertes p en fonction des étendues $(A_1 + A_2): 2$, $(A_2 + A_3): 2$,

On introduit souvent des décri l'équation $\delta = p$: A. On admet génér de très petites étendues, δ est constan

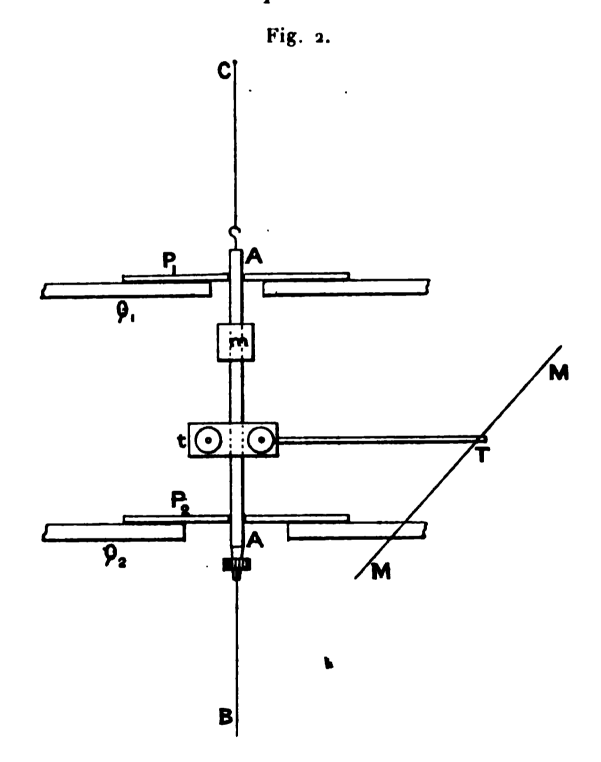
Seconde méthode. Maintien d'i stante. — Pendant l'arrêt en C, on p une torsion $\alpha_2 - \alpha_4 = 6$, que nous appe c'est comme si l'on amenait brusque l'azimut G à l'azimut H. Pendant cett varie suivant une courbe CD qui serai continuation de ABC, si la vitesse n la forme des courbes de torsion. Pou les vitesses de torsion employées, la courbe ne dépend pas beaucoup de la vitesse.

Nous revenons ainsi, pour un lancement convenable, au couple C_0 : le disque repart en sens inverse et les phénomènes se répètent.

Le travail W qu'il faut fournir par oscillation (aller et retour) est représenté par le double de l'aire GHDC; il est approximativement

$$W = (C_0 + C_1)(\alpha_2 - \alpha_1) = (C_0 + C_1) G.$$

2. Réalisation des expériences. — Nous décrirons



sommairement la méthode d'entretien pour les amplitudes relativement petites; on se reportera au besoin au

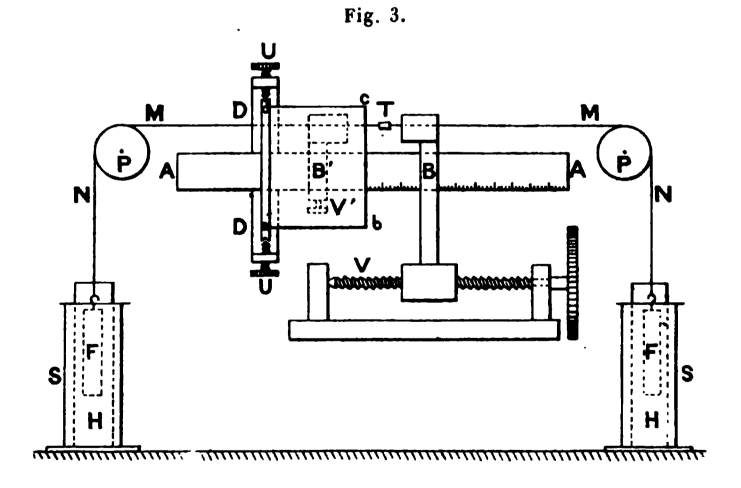
Ann. de Chim. et de Phy., 8° série, t XIV. (Juin 1908.)

Mémoire cité, où est principalement étudié le cas des grandes amplitudes

Le fil en expérience AB (fig. 2) est attaché à une tige de laiton AA de 1 cm de diamètre. Pour éviter les frottements, cette tige est elle-même suspendue à un fil d'acier AC suffisamment long. Elle est guidée par deux plaques de laiton P₁ et P₂, vissées sur deux traverses stables Q₁ et Q₂, de manière à laisser possibles de petits mouvements latéraux nécessaires pour le réglage vertical de la tige.

Une fois la tige en place, on peut fixer dessus, par des colliers à vis, un miroir m et un bras tT. Le miroir permet de mesurer, avec une lunette sur une échelle à 1^m, la grandeur du lancement &, obtenu par des déplacements convenables de l'extrémité de la tige T liée au cordon MM.

L'appareil pour les petits lancements est représenté figure 3. Le bras T de la figure 2 apparaît en T (fig. 3) vu



de bout; le cordon MM (fig. 2) se projette en MM (fig. 3). Il passe sur des poulies légères et mobiles P et porte deux

cylindres de fer doux identiques F. Ceux-ci plongent dans l'huile H contenue dans des vases cylindriques de laiton autour desquels sont enroulés des solénoïdes S. Suivant qu'on envoie un courant dans l'un ou l'autre de ces solénoïdes, on attire l'un ou l'autre des cylindres; on déplace vers la droite ou la gauche l'extrémité T du bras, on fait tourner la tige dans un sens ou dans le sens inverse.

Reste à limiter le parcours. Deux buttoirs B et B' peuvent se déplacer à frottement doux sur une barre de laiton AA de section rectangulaire. L'un B' se fixe à l'aide de la vis de pression V'; l'autre est solidaire d'un écrou qu'on déplace grâce à la vis micrométrique V; la tête graduée de cette vis est commandée à distance.

Une sorte de volet abcd en laiton peut tourner autour de l'axe ad et des pointes UU. Il est maintenu par un ressort dans la position représentée, c'est-à-dire appuyé contre la barre AA; mais on peut, à distance, le placer à 90° de cette position.

Pour gagner du temps ou pour tout autre raison, il est parfois avantageux de commencer par des lancements plus grands que le lancement définitif. On fait tourner le volet abcd. La course est maintenant limitée par les buttoirs B et B'. Quand le parcours du disque est suffisant, on revient au premier lancement en laissant le volet se rabattre.

Un commutateur disjoncteur permet d'envoyer le courant dans l'un ou l'autre des solénoïdes. L'huile que contient les tubes sur lesquels ils sont enroulés, empêche le choc de la tige T contre ses buttoirs d'être brutal.

3. Maintien d'une amplitude constante. Calcul du lancement dans une hypothèse simple sur la forme de la courbe de torsion. — Si l'équation de la courbe de torsion était connue, il serait possible de calculer : d'une part les pertes successives en fonction des étendues,

d'autre part le lancement nérétendue donnée. Elle ne l'est blème est précisément d'obte gnements au moyen de la me cement. Les sculs résultats étendue donnée étant la duré ou la perte, il est clair que la être complètement détermin elle ne dépend que de deux p

Il semble, a priori, plus ra due constante; occupons-not blème en assimilant les corabole

(1)
$$C + C_0 = :$$

hypothèse légitime si les pard'oscillation dépend unique pourvu que le coefficient de l'effet du lancement, nous pr cient de a, ce qui revient à che de temps.

Les raisons qui permettent courbe de torsion à une courau point où la vitesse change les Mémoires de l'un de nous

Les azimuts α_{\bullet} pour lequel lequel le disque s'arrête, α_{2} p égal à C_{0} , enfin le couple C_{\bullet} reliés par les formules :

$$(2) - C_0 + a_0 -$$

$$(4) \qquad - C_v = \frac{\alpha_1}{2} -$$

$$C_1 + C_0 = \epsilon$$

Des équations (3) et (4) on tire

$$\mathcal{E} \longrightarrow \mathbf{z}_1 \rightarrow \mathbf{z}_1 = \mathbf{B}\left(\mathbf{z}_2^2 - \frac{\mathbf{z}_1^2}{3}\right)$$

La méthode n'étant admissible que si & est petit par conséquent, a2 peu différent de a1, on peut écrire

$$\overline{e} = B \frac{\alpha_1^2}{3}, \qquad B = \frac{3 \overline{G}}{\alpha_1^2};$$

$$\mathbf{W} = (\mathbf{C}_0 - \mathbf{C}_1)\mathbf{\vec{e}} = \mathbf{\vec{e}} (\mathbf{x}_1 - \mathbf{B}\mathbf{x}_1^2) = \mathbf{\vec{e}} (\mathbf{x}_1 - 3\mathbf{\vec{e}}) = \frac{\mathbf{B}\mathbf{x}_1^3}{3} (1 - \mathbf{B}\mathbf{x}_1^2)$$

L'expérience permet donc de décider quand le remperent de la courbe de torsion par une parabole est missible. Comme entre certaines limites la parabole rester la même quelle que soit l'amplitude α_1 ou α_2 , ences mêmes limites le lancement doit être proportion au carré de l'amplitude, l'énergie absorbée proportinelle au cube de l'amplitude.

4. Discussion de la méthode quand on ne peut assimiler la courbe de torsion à une parabole. — Qu on ne sait pas à quelle courbe assimiler la courbe de sion, les résultats de l'expérience sont d'une interprétat délicate.

L'étude de quelques cas particuliers précisera la d culté.

1° Admettons qu'il existe rigoureusement une lin d'élasticité. La courbe de torsion (fig. 4) est rectili, jusqu'à un certain couple, et par conséquent jusqu'à rectaine torsion après laquelle un accroissement de tors ne produit aucun accroissement de couple. Tant qu n'atteint pas le couple limite, le parcours étant rectilig l'amortissement est nul; le lancement est nul, quelle e soit l'amplitude.

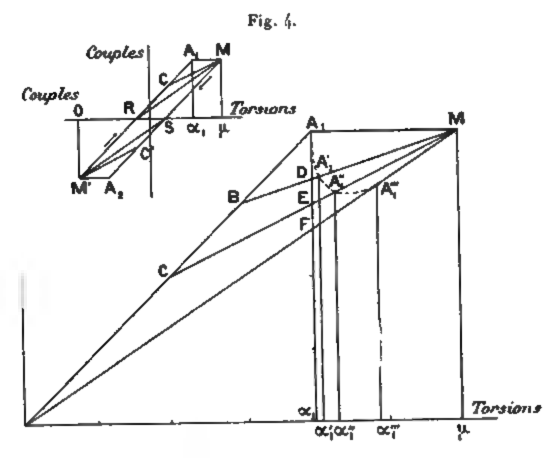
Supposons qu'on atteigne le couple limite.

Le cycle est alors M'RA, MSA, M'. L'énergie cinéti-

land on passe au point R, est mesurée par l'aire

$$\overline{\mathbf{W}'\mathbf{OR}} = \overline{\mathbf{Ra}_1\mathbf{A}_1};$$

oscillation s'arrêtera en ce point A₁; l'amplitude de oscillation du disque est 2 R₂₁.



Quel que soit alors le lancement, on ne dépassera imais cette amplitude 2 Ra, puisque un lancement, si and qu'il soit, ne saurait augmenter le couple et par inséquent augmenter la quantité d'énergie cinétique disonible au passage par le couple nul.

Pratiquement l'hypothèse d'une limite rigourcuse élasticité ne correspond à rien. Supposons donc que la purbe de torsion, sans présenter un point anguleux, ait ne courbure brusque. Tant que l'amplitude est au-dessous une certaine valeur, le lancement est relativement faible; pur que cette amplitude dépasse cette valeur, il faut des neements considérables.

Mais dans ces conditions les lancements successifs produisent des déformations permanentes; le métal s'écrouit, la courbe de torsion se modifie. On retombe sur des difficultés d'interprétation d'un autre ordre dont l'exemple suivant donners une idée.

2° Supposons que la courbe de torsion se compose toujours d'une partie rectiligne d'inclinaison invariable à laquelle sait suite une seconde partie rectiligne d'inclinaison variable avec le numéro d'ordre du parcours; le cycle est maintenu entre les points invariables M et M' (fig. 4). Cela ne veut pas dire que l'amplitude de l'oscillation apparente A mesurée sur le disque est constante et égale à Oμ; nous venons de voir par exemple que, s'il existe une limite d'élasticité, la courbe limitant le cycle est

M'RA₁MSA₂M',

l'amplitude maxima mesurée sur le disque est $\overline{O}\alpha_i = 2 \overline{R}\alpha_i$. Si l'on veut que la somme de l'amplitude α_i et du lancement $\mathfrak E$ soit constante (et égale à $\overline{O}\mu$, il faudra un lancement $\mathfrak E = \overline{\alpha_i \mu}$.

Supposons que pour le cycle suivant l'inclinaison de la seconde partie du cycle augmente ; le cycle devient

M'RGMSC'M'.

Il y a même énergie cinétique au passage par R. Le disque s'arrêtera en A', pour un azimut α', tel que

aire
$$RCA_1^*\alpha_1^* = aire RA_1\alpha_1$$
, aire $CA_1E = aire EA_1^*\alpha_1^*\alpha_1$,

L'amplitude est $R\alpha_1 + R\alpha_4^n$; le lancement est $\epsilon^n = \alpha_4^n \mu$. Enfin si l'inclinaison de la seconde partie de la courbe augmente encore suivant RM, le disque s'arrête en Λ_4^n pour un azimut tel que

aire R
$$A_1'' \alpha_1'' = aire R A_1 \alpha_1$$
, aire R $A_1 F = aire F A_1'' \alpha_1'' \alpha_1$.

Ĺ

L'amplitude est $Rx_1 + \overline{Rx_1''}$; le lancement est $\overline{e}''' = \overline{x_1''}x_1$.

Ainsi, à mesure que la courb s'infléchit plus tôt, on obtient de tudes apparentes 2, avec de moi. moins d'énergie fournie.

On voit quelle erreur grossière c nant toujours la quantité &: a² con entre la courbe réelle de torsion « son origine.

5. Le lancement pour une été des parcours antérieurs. Il en est des pertes en fonction des étend dans l'interprétation des résultat autre espèce,

Tout d'abord l'un de nous a que, si le lancement régulièreme l'étendue croît vers une limite sans p si le lancement est grand, l'étenc par un maximum et tend en décro

Ce dernier phénomène prouve fication notable due aux déformati sées au fil. A mesure que le nomble frottement intérieur augmente. étudie la courbe des pertes p = f grande étendue et en répétant plus on obtient des courbes successives dessus des autres. D'une expérience croît pour une même étendue.

Revenons aux petits lancemen moins évidente.

La manière extrèmement lente su la limite par étendues croissante. lancement constant régulièrement penser qu'il se produit peu à pe frottement intérieur. En définitive qui augmente à chaque instant. Effectivement, à un fil n'ayant pas servi, imposons un nombre n de lancements $\mathfrak E$ suffisamment petits. Nous sommes près d'atteindre une limite A_1 . Laissons le disque revenir au repos; attendons un certain temps; puis de nouveau imposons le même nombre n de lancements: nous obtenons une limite A_2 supérieure 'à A_4 . Nous pouvous recommencer un certain nombre de fois l'expérience et obtenir successivement des limites croissantes: A_4 , A_2 , A_3 ,

Si les opérations sont régulièrement distribuées dans le temps, les différences : $A_2 - A_1$, $A_3 - A_2$, ..., décroissent régulièrement et assez vite.

Corrélativement étudions la courbe $p = f(\Lambda)$ en partant d'une étendue assez petite et répétons plusieurs fois l'expérience : nous obtenons des courbes placées les unes au-dessous des autres. D'une expérience à la suivante la perte décroît pour une même étendue.

Nous constatons ainsi par les deux méthodes, suivant la grandeur des lancements ou des étendues initiales, tantôt un accroissement de l'aire embrassée par les courbes de torsion d'aller et de retour, tantôt une diminution.

Ces résultats sont intéressants en eux-mêmes; mais s'il s'agit de trouver l'effet d'une variable supplémentaire (température, champ magnétique, etc.), l'interprétation devient difficile. Tout d'abord il faut éliminer les trop grands parcours; la modification de la matière est trop rapide et les comparaisons sont impossibles.

Il faut se limiter aux lancements tels que l'étendue croisse vers une limite. Même dans ce cas la matière se transforme, mais les modifications, subpermanentes en général, sont plus lentes et moins gênantes.

On retrouve des résultats analogues en opérant autrement.

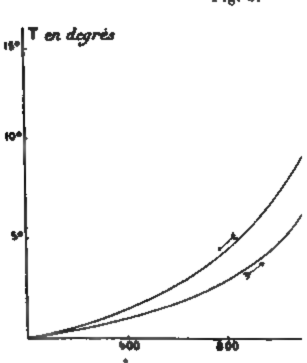
Employons le fil de fer qui nous servira dans tout ce travail.

Le poids du mêtre est 25,801; e sité 7,8 on trouve pour le diamètre directe au compas d'épaisseur de nombre voisin.

Une torsion d'un tour-mêtre do linéaire de 2^{mm}, 123 à la surface d'ut fil de 1^m de longueur, dont l'autre bile, soit une torsion de 2,123 millièn degré vaut une torsion de 5,9 mil de 1^m de long.

Le fil en expérience a toujours tre longueur.

Revenons au phénomène qui nous un fil non recuit des laucements er sants; on détermine les étendues



courbes d'aller et de retour (fig. 5) poser. Pour la même étendue, le grand après les grands parcours qu's duré 3^h 30^m; voici quelques nombre

Fig. 5.

			1
	\sim		⋖
2	4 B	•	- 1
-	~-	4	,

	•		
su'r	L'AMORTISSEMENT	DES	OSCILLATIONS.

₹.	Α.	A ² .	₹.	A.	A ² .
20	113	13	1217	1320	1488
57	251	6 3	888	1083	1173
153	507	257	634	956	914
260	734	539	412	773	596
399	926	857	276	628	394
626	1117	1248	151	438	192
888	1300	1440	80	2 75	76
1208	1263	1595	31	151	23
1.116	1298	1685			

Les lancements sont en centièmes de degré, les étendues A en degrés. Ainsi, pour le lancement 8°,88, l'étendue est 1200° sur la courbe d'aller; elle est seulement 1083° sur la courbe de retour. Le rapport 5: A est toujours petit; il est égal seulement à 0,011 pour la plugrande étendue. Les durées d'oscillation augmentent à mesure que le parcours croît. Au début la période est 193,8; pour le plus grand parcours elle devient 193,64. C'est comme si le module moyen avait diminué de 1000 à 974.

La détermination de l'étendue correspondant à un lancement donné impliquant un nombre relativement grand (20 ou 30 au moins) de parcours, on est amené à se demander si, malgré toute son imperfection théorique, la méthode de détermination des pertes n'est pas apte à rendre plus de services; étant beaucoup plus rapide et n'impliquant qu'un nombre restreint de parcours, elle modifie moins l'état du fil pendant l'expérience elle-même.

6. Comparaison du lancement \mathcal{E} et de la perte p pour le même étendue. — Si après avoir entretenu une oscillation d'étendue A avec un lancement \mathcal{E} qui ne soit pas trop grand, on abandonne le disque à lui-même, la perte p, dans l'oscillation qui suit la cessation du lancement, est sensiblement égale à deux fois le lancement, $p=2\mathcal{E}$, indépendamment de toute hypothèse sur la forme des courbes de torsion.

ment, si l'a apole jusc te par le la 25. roblème p e, disque osa re et déte erte p a la 'autre en 'le alors r

e nous mo



50 700

i fil neuf re ment $\overline{e} =$ bint E_{ij} . létermine

n lance dei

on obtient ainsi une étendue de 1200° environ. On laisse l'amortissement se produire librement; on détermine la courbe p = f(A), représentée par ABE₂. Quand la perte est voisine de 25 = 12°,62, on maintient l'oscillation au moyen du lancement 5 régulièrement entretenu. C'est ainsi qu'est déterminé le point E₂ correspondant à une étendue de 719°,7.

Ainsi le fait d'avoir porté l'oscillation à 1200° environ, par deux lancements de 360°, diminue l'étendue qui correspond au lancement 5 = 6°,31, de 804',5 à 729°,7; soit une diminution de 84°,8; plus du dixième de l'étendue primitive.

 (4^h4^m) . On laisse le disque osciller librement, on obtient la courbe $E_2e_2f_2$: on constate au point E_2 un point anguleux; la courbe $E_2e_2f_2$ ne prolonge pas la courbe ABE_2 . Ce la montre l'influence des parties de la courbe p=f(A) les unes sur les autres.

On laisse osciller librement jusqu'à $4^h 9^m$. On relance de manière à retrouver l'étendue permanente qui correspond à $\mathbf{5} = 6^\circ, 3\tau$. On revient en $\mathbf{E_3}$ (736°, 2). A 4^h 20° on laisse le disque osciller librement.

On recommence à 4^h30^m. On trouve le point E₄ (746°, 3).

Opérant toujours de même, c'est-à-dire laissant l'oscillation s'amortir, puis relançant de manière à arriver à l'étendue permanente qui correspond au lancement E, on trouve : à 5^h 20^m, E₅ (753°, 1); à 6^h 30^m, E₆ (759°, 9).

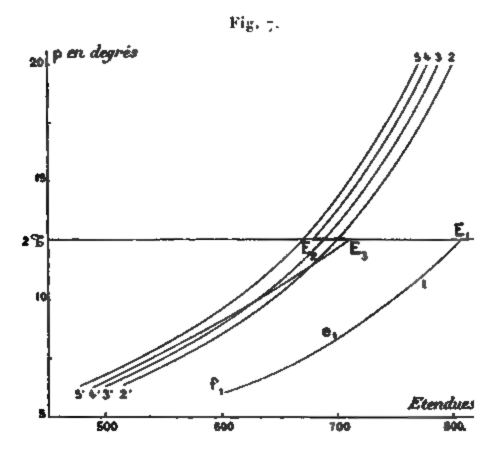
Peu à peu disparaît l'effet du grand parcours; on se rapproche du point E, obtenu tout à fait au début.

Pour ramener l'étendue à l'une des valeurs E₂, E₃,..., on emploie d'abord un lancement 5' un peu plus grand que 5, ce qui est possible grâce au volet abcd de la figure 3; quand l'étendue est voisine de sa limite, on rabat le volet et l'on vérifie si l'étendue est trop grande ou trop petite. Il suffit de vérifier si elle augmente ou si elle dimi-

nue. Il peut être commode de lais entretien et de voir si la perte est s

à 2°; dans le premier cas l'étendue était supérieure à l'étendue limite qui correspond à °; c'est le cont dans le second cas.

Dans l'expérience précédente le point anguleux le très peu marqué; on ne s'explique guère comment s le raccordement des courbes. Voici une expérience éclaireit singulièrement la question (fig. 7).



On emploie du fil de ser recuit et un lancement $\bar{c}=6$ Avec le fil neuf on obtient avec ce lancement un cours permanent de 810°. Laissant l'oscillation s'am librement, on décrit la courbe $E_1e_1f_1$ (courbe 1).

Parvenu à une étendue voisine de 500°, on produit deux lancements de 360° qui donnent une étendue vo de 1300°. On laisse amortir librement, on décr courbe 22'. Naturellement l'amortissement a beau augmenté du fait du grand parcours.

On relance deux fois de 360° quand l'étendue est revenue vers 480°; l'étendue croît jusqu'à 1300 environ. décrit la courbe 33'.

On relance alors deux fois de 360°. On décrit la courbe Mais parvenu à la perte voisine de 2 € = 12°,62, on ent tient l'oscillation (point E2). On maintient le lanceme pendant 50 oscillations; l'étendue croît peu à peu E2 en E2; elle remonte de 674° à 720°. On abandonne disque à lui-même; on décrit la courbe E34′. On relar une quatrième fois de deux fois 360°; on obtient courbe 55′. Les courbes 22′, 33′, 55′ sont très sensib ment parallèles. Quand à la courbe 44′, elle est nat rellement parallèle aux deux autres dans la partie 4 É puis, après s'être considérablement séparée du fait l'entretien (suivant E2E3), elle revient occuper place entre les autres après un parcours libre suffisai

Cette expérience montre comment une opération un point d'une courbe modifie les parties ultérieur de cette courbe. Mais, suivant une loi absolument gér rale, maintes fois rencontrée au cours de nos recherch sur les déformations, cette modification ne s'étend p également sur toute la courbe; après une partie défo mée, la courbe revient se raccorder à ce qu'elle aurait é si la modification n'était pas intervenue.

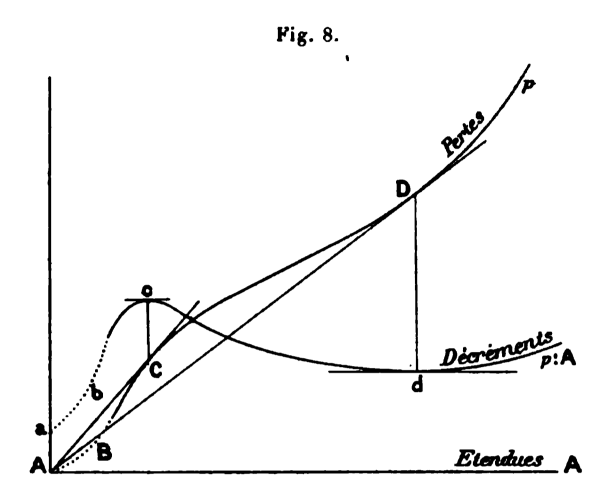
La droite E₂ E₃ . . . , qui représente les étendues limit pour le même lancement 6°, 3 t dans des opérations su cessives, n'est pas décrite avec une vitesse uniforme. vitesse, énorme au voisinage de E₂, diminue rapidemen mesure qu'on s'éloigne de ce point.

7. Conséquences de l'expérience précédente. Concisions. — Cette expérience prouve le caractère non fi des parcours dans le plan couple torsion, quand à pard'une étendue considérable on laisse le disque s'amor librement. Quand la perte prend la valeur p=26, si l'passe à l'autre technique et si l'on impose le lancement

ndue part de sa valeur actuelle, t pas. Elle croît généralement au ération; elle peut décroître ensuit lais pour obtenir des résultats nets, 3 l'expérience précèdente les défa oscillations libres. L'étendue in e; aussi les courbes successives 2, i des pertes croissantes pour la m u contraire si nous limitons conve s initiales, si nous les obtenons 1 trop petits, de manière à ne pas n parcours nécessaires; pas trop gr as trop nous rapprocher d'un côt nanentes, le caractère non fixé de s'atténue. Si alors on remplace mique par l'autre, si au moment c ose le lancement 6 = p:2, on atte endue limite qui correspond à 6. n définitive, ces méthodes n'ont iparaison des agents sur l'état a t les substituer l'une à l'autre come is ces conditions la méthode des sporte comme plus simple, commdité évitant de modifier l'état de l iombreux parcours.

. Forme de la couche des décré 7. 8). — Le décrément, quotient d l'étendue moyenne, est une no t l'origine est une théorie erro domb et reprise par Lord Kelvin) ption d'énergie.

i'un de nous a trouvé que, *pour* it δ est en fonction de l'étendue senté par une droite passant par l' étendues ne soient pas trop gi p: A = kA, où A est une constante; d'où $p = kA^2$. Par conséquent la courbe figurant p en fonction de $a = A^2$ est aussi une droite : la courbe de torsion est assimi-



lable à une parabole unique; le paramètre B est indépendant de l'amplitude.

Pour le fer recuit la courbe $\delta = f(A)$ a des formes compliquées; à partir d'une grande étendue et pour des étendues décroissantes, δ commence par décroître, peut présenter un minimum et croître ensuite jusqu'à un maximum; il tend ensin pour de petites étendues vers une valeur non nulle. Si même le lancement est petit, le décrément en fonction de l'étendue croît dès les premières oscillations, à mesure que l'étendue diminue. Ensin il peut arriver que la courbe ne présente ni minimum, ni maximum consécutif par conséquent; il y a seulement une inflexion.

Il est parfaitement inutile de calculer les décréments; suivant les cas nous représenterons les pertes en fonction de l'étendue ou du carré de l'étendue. Il importe d'ailleurs assez peu, puisque la méthode ne peut guère servir qu'à

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Juin 1908.)

où

comparaison des pertes p ou des entretiens 6 qui orrespondent à une étendue donnée, quand on modifie état du fil.

9. Très petits parcours. — Tout le monde depuis oulomb admet la constance du décrément pour de petites tendues. La courbe cha aboutirait normalement à l'axe es ordonnées, sa tangente en a serait horizontale. A apposer cette loi vraie, elle ne s'applique à coup sûr u'à des étendues si petites qu'elle perd tout intérêt praque.

On peut toujours poser, au voisinage du point A,

$$p = p_1 A + p_2 A^2 + p_3 A^3 + \dots;$$

$$\delta = p_1 + p_2 A + p_3 A^2 + \dots$$

La question est donc de savoir si p_2 est nul ou différent e zéro. Il n'en sera ni plus ni moins pour les petites tendues, car nul doute que p_1 ne soit pas nul. La ourbe AB aboutira donc certainement au point A suivant ne tangente inclinée.

Si, pour une notable partie de sa longueur, la courbe es à était horizontale, il serait facile de déterminer la osition du point a qui serait une donnée essentielle de question. Si au contraire la tangente seule en a est orizontale, le point a se trouve fort mal déterminé. l'est ce qui a lieu; il est d'ailleurs extrêmement difficile e tenir compte de l'effet de l'air.

RÉSULTATS DES EXPÉRIENCES.

10. Remarquable instabilité de l'état de la matière.

— Le résultat le plus remarquable de cette étude est 'extraordinaire instabilité des états qu'on obtient, en gissant sur la matière du fil, soit par déformation, soit par recuit. Le frottement intérieur mesuré par l'amor-

tissement varie considérablement pour des causes auxquelles on serait tenté d'attribuer une influence négligeable.

Opérons d'abord sur du sil recuit et allongeons-le sans silière de n pour 100, la température restant à peu près invariable. Étudions ensuite la courbe des pertes p = f(A), en recommençant l'expérience un certain nombre de fois, à des temps T_1, T_2, T_3, \ldots , après la déformation.

L'expérience prouve que l'allongement permanent accroît beaucoup l'amortissement. Mais si, le fil une fois allongé, on compare entre elles les pertes pour des temps variables après la déformation, on trouve un saisceau dont les courbes successives p = f(A), correspondant à des temps croissants, sont les unes au-dessous des autres : l'amortissement pour une même amplitude décrott considérablement avec le temps.

La déformation permanente produit donc un état instable de la matière correspondant, pour des déformations petites ultérieures, à une énorme absorption d'énergie. Cet état tend spontanément et lentement vers un état stable, qui correspond à des amortissements beaucoup moindres que ceux observés immédiatement après la déformation. Naturellement le retour vers l'état stable est d'abord rapide, puis de plus en plus lent, comme il arrive pour tous les phénomènes analogues.

On peut objecter que, pour des étendues relativement faibles (de l'ordre de 600 à 700°), les courbes successives d'amortissement, p = f(A), sont toujours les unes audessous des autres. La répétition diminue l'amortissement. Mais les phénomènes sont d'un autre ordre de grandeur après une déformation permanente.

Par exemple, allongeons un sil de 6 pour 100. Décrivons la courbe des pertes, en commençant l'expérience 7 minutes après la désormation. Nous obtenons une certaine courbe parabolique presque rectiligne. Recommen-

çons sur le même fil après 40 minutes; la seconde courbe indique pour une amplitude de 540° une perte plus petite dans le rapport de 167 à 149. Recommençons encore : pour cette même amplitude A = 540° et pour des temps T après la déformation, les pertes p (en unités arbitraires) sont données par le Tableau suivant :

$$T 7^m 40^m 71^m 207^m 1408^m$$
 $P 167 149 140 125 100$

En moins d'un jour l'amortissement a passé de 167 à 100.

La diminution relative diminue quand l'amplitude diminue; ainsi pour A = 340° et les mêmes temps T, les pertes (en unités arbitraires), rapportées à la courbe T = 1408^m, sont comme les nombres 141, 129, 125, 116, 100. Pour de très petites amplitudes l'effet du temps T serait négligeable. Cependant il ne saut pas oublier que nous ne corrigeons pas les pertes expérimentales de l'amortissement par l'air, qui évidemment est indépendant de T et qui intervient de plus en plus à mesure que A diminue.

11. Comparaison des amortissements pour des fils allongés de n pour 100; n'est variable d'un fil à l'autre ou d'une expérience à la suivante sur le même fil. Interprétation des expériences. — Déterminons la courbe d'amortissement d'un fil recuit de longueur L. Allongeons-le de n pour 100 sans filière; laissons-le reposer un certain temps; recommençons l'expérience d'amortissement, après l'avoir ramené à la longueur L en en coupant un morceau. Allongeons de nouveau ... et ainsi de suite. Comparons les courbes : p = f(A), successivement obtenues.

Admettons d'abord que l'air n'ait pas d'influence sur l'amortissement et que le frottement intérieur dans le fil ne dépende pas de la vitesse.

L'un de nous a montré (Journ. de Phys., 1899) qu'on a

généralement entre le couple C, la torsion α et le rayon I la relation $C = R^2 \varphi(\alpha R)$; les courbes de torsion sont le mêmes pour la même matière, si l'on prend comme abscisse les produits αR et comme ordonnées les quotients $C: R^2$. résulte de là (Journ. de Phys., 1902, p. 28) qu'en operant sur différents fils de même matière, on doit trouve des produits ρR (pertes \times rayon) identiques pour de produits AR (étendues \times rayon) identiques.

Démontrons cette proposition.

L'aire comprise dans un parcours (c'est-à-dire l'énergiabsorbée) est

$$\int c d\alpha = R^3 \int \varphi(\alpha R) d(\alpha R).$$

Si les cycles sont à peu près rectilignes et si l'on em prunte l'énergie au fil lui-même, la variation d'énergi est γR'AΔA, où γ ne dépend que de la matière du fil.

D'où

$$\gamma R^4 A \Delta A = R^3 \int \varphi(\alpha R) d(\alpha R),$$

l'intégrale étant étendue a un seul parcours.

$$\mathbf{R} \Delta \mathbf{A} = p\mathbf{R} = \frac{1}{\gamma \mathbf{A} \mathbf{R}} \int_{-\mathbf{R}}^{\mathbf{A} \mathbf{R}} \mathbf{\varphi}(\alpha \mathbf{R}) d(\alpha \mathbf{R}).$$

Pourvu que les comparaisons se fassent sur des étendue telles que AR soit constant, l'intégrale a une valeur qu dépend non du rayon, mais seulement de la nature d parcours considéré : pR est donc indépendant du rayon

Si la courbe des pertes p = f(A) est une droite passan par l'origine des coordonnées, la courbe pR = f(AR) es identiquement la même droite. Comme la courbe expérimentale ne diffère pas beaucoup d'être une telle droite on doit trouver sensiblement les mêmes courbes p = f(A) pour des fils de même matière et de rayons différents. Et tous cas la comparaison des matières ou, ce qui revient a

H. BOUASSE ET Z. CARRIÈRE.

ne, la réduction au même diamètre, ne présentera une difficulté.

lous supposons dans ce qui précède que l'air n'interit pas; il serait plus exact d'admettre qu'il intervient su près indépendamment du rayon.

alculons en effet la période quand le fil est allongé de our 100. La déformation permanente modifiant à peine ensité, les rayons successifs R du fil en expérience saont à la relation : $R^2(1+0,01n) = const.$ Le couple uel correspond une torsion donnée est proportionnel quatrième puissance du diamètre, puisque la longueur fil est invariable et que le module de rigidité varie peu : la déformation. La durée d'oscillation est en raison rrse de la racine carrée du couple, c'est-à-dire du carré diamètre; elle est donc proportionnelle à 1 + 0,01 n. ame n est toujours inférieur à 10, la durée d'oscillavarie donc au maximum de 10 pour 100 de sa valeur r le fil non étiré. Or la perte p pour une étendue née A et pour un oscillateur donné, entraîné par un ple proportionnel à l'écart, est (Cours de Physique Bouasse, T. 1, § 60), toutes choses égales d'ailleurs, portionnelle à la racine carrée de la période. De ce f la perte varie donc de moins de $\frac{n}{n}$ pour 100, et comme et de l'air est secondaire pour les amplitudes considéi, on peut n'en pas tenir compte dans les comparaisons, moins comme première approximation.

2. Comparaison des amortissements pour des fils ingés de n pour 100. Résultats. — Les phénomènes alés au paragraphe 10 interviennent d'une manière euse.

luand on fait les expériences immédiatement après zllongements, on trouve que, pour des étendues asses ndes, les pertes croissent, pour une même étendue, sesure que le fil est plus allongé. Pour 600°, par exemple, la perte est pour le sil étiré de 8 pour 100, environ double de la perte pour le sil non étiré.

Pour des étendues notablement plus petites, de l'ordre de 100° avec les fils employés, les courbes p = f(A) se présentent dans l'ordre inverse. Elles se sont donc coupées dans l'intervalle, de manière que la plus haute pour les grandes étendues soit la plus basse pour les petites.

L'explication de ce résultat résulte de l'expérience suivante :

Préparons une série de fils allongés de n pour 100 différents, et laissons-les reposer 24 heures, de manière que l'état stable limite soit atteint au moins approximativement. Les courbes p = f(A) indiquent, pour une même étendue, un amortissement plus petit à mesure que n est plus grand.

Les grandes déformations produisent donc un état pour lequel le frottement intérieur est d'abord considérable, mais cet état est très instable. Par suite, le frottement intérieur diminue rapidement et devient, en définitive, moindre que pour le fil peu déformé qui présente, immédiatement après la déformation, un frottement intérieur relativement faible mais beaucoup plus stable.

Pour les petites amplitudes l'état stable est atteint plus vite; dès après la déformation, on peut donc constater une diminution de l'amortissement, pourvu qu'on s'adresse à des amplitudes assez petites : ce qui est conforme au résultat indiqué à la sin du paragraphe 10.

On ne peut dès lors se faire illusion sur la possibilité de trouver des nombres, but ordinaire des physiciens. La courbe des pertes est un réactif très sensible d'une modification intérieure; il ne faut pas lui demander autre chose.

13. Fils non recuits allongés d'une manière permanente par enroulement et déroulement. — Les phénomènes précédents sont généraux : on obtient un accroissement subpermanent du frottement intérieur c'est-à-dire, indépendamment de toute théorie, un accroissement de l'absorption de l'énergie correspondant à in parcours de définition donnée), chaque fois que l'on impose une déformation permanente. Si la déformation n'est pas permanente, les variations du frottement intérieur, ou sont nulles, ou tout au moins sont d'un autre ordre de grandeur.

Le fil de fer dont nous nous sommes servis supporte, recuit, un allongement permanent de 10 pour 100; non recuit, il casse pour un allongement permanent inférieur un millième. Mais le fil non recuit peut être allongé sans ilière, de 10 et même de 20 pour 100, par des enrouements et désenroulements successifs sur un cylindre de liamètre convenable, pendant qu'il est soumis à une raction (J. de Physique, t. IV, 1905).

Suivant cette technique, on allonge un fil de 5.5 pour 100 par 7 enroulements et déroulements sur un cyindre de 8^{mm} de diamètre; le fil est tendu pendant l'opération à raison de 14^{kg} par millimètre carré. Pour une étendue de 500°, la perte immédiatement après l'allongement est de 239 unités arbitraires; elle n'est plus que le 145 unités après un repos de 24 heures. Elle était de 100 unités pour le même fil avant tout allongement.

Faisons subir à plusieurs fils des allongements disséents sous la même tension, en variant par conséquent le nombre des enroulements et des déroulements. Traçons es courbes des pertes immédiatement après l'allongenent. Elles se placent régulièrement les unes au-dessus les autres, celle qui est au-dessus d'une autre corresponlant à un allongement plus grand. A mesure que les essais sont faits plus longtemps après l'allongement, elles se rapprochent les unes des autres.

Deux fils peuvent être allongés du même tant pour 100,

en procédant sous des tensions différentes (14kg et 28kg par millimètre carré par exemple), le nombre des enroulements et déroulements étant choisi en conséquence (12 et 3 pour les tensions précédentes). Les pertes pour une étendue de 500° étaient, aussitôt après l'allongement, 128 et 100 unités pour les deux fils. Pour un même allongement, l'accroissement de frottement est plus considérable quand la charge est plus faible et, par conséquent, le nombre des enroulements et des déroulements plus grand.

14. Action du laminage. — Par laminage il est difficile en une opération d'obtenir des allongements supérieurs à 5 pour 100; on les mesure en pesant 1^m de sil avant et après l'opération, et en admettant, ce qui est légitime, que le poids spécifique n'a pas changé. La section droite, après le laminage, peut être assimilée à une ellipse; on en mesure les axes a et b au moyen d'un compas d'épaisseur de précision.

La détermination de la courbe des pertes est effectuée aussitôt que possible après le laminage. Voici les pertes pour une étendue de 500°:

Allongements en centièmes	o	2,2	2,8	4,9
a:b	1,00	1,04	1,14	1,76
D	100	165	171	246

L'état est instable; on revient lentement à un état stable.

15. Action des torsions permanentes. — L'un de nous a étudié longuement le phénomène. Il a montré (§ 37 du Mémoire cité) que les déformations purement élastiques ne modifient pas sensiblement le frottement intérieur. Au contraire, dès qu'il y a déformation permanente (et les étendues utilisées mettaient le fil généra-lement dans ce cas), le frottement varie. Il y a encore lieu de distinguer l'augmentation subpermanente qui accompagne la déformation, et la variation permanente

qui, suivant les cas, est une augmentation ou une diminution.

Les phénomènes sont compliqués par la dissymétrie due à la torsion permanente, dissymétrie soigneusement étudiée dans le Mémoire cité.

16. Effet d'une variation de tension sans déformation permanente. — Pour étudier l'influence des variations de tension sur les propriétés du fil non recuit, on installe l'òscillateur au milieu du fil. Celui-ci est fixé d'une manière invariable à son extrémité supérieure; son extrémité inférieure est prise dans un étau solidaire d'un levier équilibré, au moyen duquel on peut exercer la tension voulue. On imaginera aisément un système de butoirs à vis permettant d'éviter les chocs et de rendre les ruptures de fil sans danger pour l'oscillateur.

Le fil casse pour une tension de 63kg par millimètre carré, après un allongement extrêmement petit. Si la tension ne dépasse pas 20kg par millimètre carré, les pertes sont indépendantes de la tension; corrélativement on peut admettre que l'allongement permanent est nul. Si la tension atteint et dépasse 50kg, il semble bien qu'il y ait un léger allongement; corrélativement on constate une augmentation du frottement intérieur.

Soit mesurée par le nombre 100 la perte pour l'étendue de 540°, pour le sil neus et pour une tension de 3kg par millimètre carré. Répétons l'expérience : la perte diminue légèrement comme d'habitude et tombe à 98. Exerçons la tension de 50kg pendant une demi-heure, revenons à la tension primitive et déterminons la perte : elle est remontée à 104. Un nouvel essai donne 101. Tout se passe bien comme après une légère désormation permanente.

Si l'on augmente la tension jusqu'à la rupture du sil, l'allongement permanent est certain; l'accroissement de la perte peut aller jusqu'à 10 à 15 pour 100. Il est naturellement très irrégulier comme l'allongement obtenu

dans ces conditions. On sait que l'allongement de rupture varie considérablement avec l'homogénéité du sil, les moindres désauts ayant une grande insluence sur la charge de rupture.

17. Effet sur la courbe des pertes déterminées à froid d'un échauffement à 100°. — Utilisons un fil de fer qui a été recuit à haute température et qui, depuis le recuit, est resté longtemps à la température ordinaire.

Déterminons la courbe des pertes, chaussons le sil à 100°, ramenons-le à la température ordinaire et déterminons à nouveau la courbe des pertes. Le fait de passer à 100° augmente notablement le frottement intérieur, de 20 pour 100 pour sixer les idées.

Ce changement d'état s'effectue très vite; il est complet pour un séjour d'une dizaine de minutes à 100°. Le retour à l'état stable correspondant à la température ordinaire s'effectue au contraire avec une extrême lenteur; comme il arrive pour tous les phénomènes analogues.

Tandis que les phénomènes étudiés dans les paragraphes précédents sont généraux, il n'en est plus de même de celui-ci; il est, au moins pour cet ordre de grandeur, particulier au ser recuit. On s'étonne qu'une variation de température, qu'on serait tenté de considérer comme négligeable pour un métal, produise des modifications subpermanentes si faciles à mettre en évidence. On est arrivé à se demander si véritablement il existe des états d'équilibre stable pour certains solides, puisque l'état d'un métal recuit peut être si loin de mériter ce titre.

18. Essets superposés sur l'amortissement à froid d'un allongement permanent et d'un échaussement à 100°. — Préparons une série de sils allongés de n pour 100, n étant dissérent d'un sil à l'autre. Laissons-les reposer 24 heures, par exemple. Nous savons déjà (§ 10) qu'ils ont atteint un certain état plus voisin de l'équilibre;

ais tout porte à croire que cet état est loin d'être défitif. Il est probable que l'amortissement décroîtrait enre si, par un procédé quelconque, on se rapprochait de t état définitif.

On sait que d'une manière générale une élévation de mpérature accélère le retour aux états d'équilibre. Si onc nous portons l'un des fils à 100° et le refroidissons, ous devons trouver après cette opération une nouvelle urbe des pertes, qui serait sûrement placée au-dessous la courbe obtenue avant l'opération, si le passage 100° n'avait par lui-même aucune influence. Mais le regraphe precédent nous apprend que ce passage augente le frottement intérieur, c'est-à-dire produit un fet inverse de celui qui résulte du phénomène général ppelé ci-dessus.

Suivant le cas, la seconde courbe des pertes sera donc i-dessus on au-dessons de la première. Les prévisions ot faciles et l'expérience les confirme.

Si le fil est peu allongé, c'est l'effet propre de la variaon de température qui l'emporte; la seconde courbe est i-dessus de la première; somme toute, le passage par no augmente l'amortissement. Cela arrive pour n < 4, ir exemple.

Si le fil est très allongé, c'est le second effet de l'échaufment qui prédomine. On est encore loin de l'équilibre ifinitif avant l'échaussement; on s'en rapproche beauup par l'échaussement. La seconde courbe des pertes t au-dessous de la première. Cela arrive pour n > 4, par emple.

Pour un certain échaussement (n = 4 dans l'expéence), les essets de l'échaussement se compensent.

Naturellement, cette valeur de n pour laquelle il y a impensation, dépend essentiellement du temps T qui écoule entre les déformations et les expériences qui terminent les pertes. Il en est de même des distances

entre les courbes des pertes avant et après l'échauffement. Cette distance peut être énorme, par exemple s n est grand et si l'on opère peu de temps après la déformation.

19. Comparaison des pertes à froid et à 100° pour des fils de fer allongés de n pour 100 sans filière. — Il n'entre pas dans le cadre de ce travail d'étudier systématiquement les effets de la température sur l'amortissement; nous voulons seulement attirer l'attention sur ces phénomènes et montrer avec quelle facilité on et modifie la grandeur.

Étudions les courbes d'amortissement à 15° et à 100° et prenant une étendue initiale de 700°. Pour les raisons exposées au paragraphe 17, on commence par détermine la courbe à 100°. En croisant les expériences, on obtien successivement, à chacune des deux températures, de courbes voisines les unes au-dessous des autres, ains qu'il arrive toujours quand les étendues ne sont pas troj grandes.

Pour le sil recuit non étiré (n = 0), la courbe à froid qui a une allure parabolique presque rectiligne, se dédui de la courbe à 100° correspondante en multipliant le ordonnées par un nombre constant qui, pour le sil utilisé est voisin de 1,6. Les pertes à froid sont donc supérieures aux pertes à 100° pour les mêmes étendues. On ne descend pas au-dessous des étendues de 100°, car alor le frottement de l'air prend une importance telle que l'comparaison, même qualitative, n'a guère de sens.

On sait depuis longtemps que le fer présente des anomalies entre o° et 100°; la méthode que nous étudions et met une en évidence avec une extrême facilité. Il est plu que probable que les résultats seraient inverses avec l plupart des métaux.

Opérons avec des fils étirés de n pour 100 sans filière Jusqu'à n = 10 (des allongements relatifs plus grand

sont dissiciles à obtenir avec des sils du diamètre utilisé), le sens des résultats reste le même, mais le rapport des pertes à froid et à chaud se rapproche de l'unité. Ainsi pour n=10, les pertes à chaud et à froid sont comme 100 et 115, tandis que pour n=0, le rapport est 100:159.

20. Fil de fer étiré avec la filière et non recuit. Comparaison des phénomènes à 15° et 100°. — Le st de fer non recuit produit un amortissement inférieur à celui du fil recuit. Il est près de moitié moindre pour la même amplitude.

Le fil de ser non recuit produit un amortissement plus grand à chaud qu'à froid.

Il semble donc se comporter comme le ferait un sil recuit qui aurait été considérablement allongé sans silière. Ce résultat ne va pas de lui-même; il serait peut-être, en général, grossièrement erroné.

Nous avons vu (§ 12) que l'amortissement diminue à mesure que le fil est plus allongé sans filière, pourvu qu'on attende qu'il soit revenu suffisamment près de son état stable. Le premier résultat obtenu pour le fil non recuit rentre donc dans cette proposition.

Nous avons vu (§ 19) qu'à mesure que le fil est plus allongé sans filière, les courbes à 15° et à 100° se rapprochent. Pour l'allongement très grand obtenu avec la filière, ce rapprochement se transforme en une interversion de positions relatives. Un des phénomènes se déduit de l'autre par continuité.

21. Effet de l'aimantation sur le frottement intérieur. — Le fil est entouré d'un solénoïde enroulé sur un double tube. Dans l'espace annulaire compris entre les deux tubes concentriques, passe un courant d'eau qui empêche toute élévation de température.

L'expérience consiste à comparer les amortissements avec et sans le courant dans le solénoïde.

Quand les étendues ne sont pas trop grandes, on peut déterminer l'allure du résultat à l'aide d'une seule courbe d'amortissement. On installe le courant, on détermine les pertes pour un certain nombre d'oscillations; on supprime le courant, on détermine les pertes pour le même nombre d'oscillations; et ainsi de suite. Les points obtenus se disposent sur deux courbes p = f(A), nettement différentes, ce qui prouve l'influence de l'aimantation.

Les pertes sont plus petites quand le courant passe dans le solénoïde. — Ce résultat n'est évidemment qu'une indication : quand on supprime le courant, on ne ramène pas à zéro l'aimantation du fil, tant s'en faut. Pour étudier complètement le phénomène, il faudrait donc adjoindre à l'appareil un magnétomètre permettant de diterminer à chaque instant l'aimantation.

Mais il serait faux de croire que les résultats seraient nécessairement notablement changés, même numériquement si, au lieu de se contenter de supprimer le courant, on ramenait l'aimantation à zéro. Il est probable que la grandeur du phénomène dépend moins de l'aimantation actuelle que du champ nécessaire pour la produire.

C'est ce que nous porte à croire l'étude d'autres phénomènes du même ordre.

Conclusions. — En définitive, la détermination de l'amortissement des oscillations de torsion permet d'étudier un grand nombre de modifications de l'état de la matière, autres que celles obtenues par torsion. Mais pour obtenir des résultats d'une interprétation possible, il ne faut pas que la méthode d'essai apporte elle-même de gravès changements dans cet état. Aussi se limitera-t-on toujours à des étendues relativement faibles, produisant des déformations permanentes petites ou quasiment nulles.

Utiliser des oscillations d'étendues l'inconvénient inverse de supprimer de l'essai, d'abord à cause du frotten nant de l'air, ensuite parce que cer d'état produisent des modifications in semble de la courbe des pertes, et o peu près nulle sur son point d'aboutis

Si, dans le Mémoire publié en 1904 les étendues des parcours sont générale c'est que la méthode d'essai et le promodifie l'état de la matière y sont pou dus. Dès que la méthode d'essai devien cédés de transformation, toute une se deviennent nécessaires; le Mémoire a les préciser.

RECHERCHES SUR L'ACIDE HYPOYANADIQU DE SES COMPOSÉS;

PAR M. GUSTAVE GAI!

INTRODUCTION.

La découverte du vanadium remor d'années, mais ce métal ne fut isol Henry-E. Roscoe (1).

Les recherches faites avant cette ép crées uniquement à l'étude de ses min ches, d'ailleurs, surent nombreuses, « trouve répandu dans une quantité con: et de minéraux divers. Malheureusem qu'en faible proportion.

⁽¹⁾ E. Roscoz, J. chem. Soc., 24 série, t. VI,

Peu de travaux ont été faits sur cet élément et il reste encore beaucoup de points à élucider sur la chimie du vanadium.

Vers 1877, W. Gerland (1), le premier, fit quelques Communications importantes sur ce métal; mais ce n'est véritablement qu'à partir de l'année 1883 qu'il fut étudié d'une façon remarquable par mon vénéré maître, M. A. Ditte.

C'est sous son inspiration que j'ai entrepris ce travail. Qu'il me permette de lui dire ici toute la gratitude et toute la reconnaissance que je lui garde, pour les savants conseils et les encouragements précieux qu'il n'a cessé de me prodiguer largement pendant le cours de ces années de recherches.

Les Mémoires qu'il a publiés (2) sur l'acide vanadique, sur ses combinaisons avec les bases alcalines, alcalinoterreuses et organiques, les acides hydrogénés et oxygénés, les vanadates doubles, etc. ont élucidé des questions restées obscures jusque-là et enrichi la Science d'une série de découvertes importantes.

Le vanadium étant un métal qui présente une avidité extraordinaire pour l'oxygène, les combinaisons qu'il sorme avec cet élément sont nombreuses. On connaît, en effet, les oxydes suivants : protoxyde, bioxyde, trioxyde, tétroxyde, pentoxyde ou acide vanadique.

L'acide vanadique est le seul de ces oxydes dont l'étude ait été faite presque complètement.

Parmi les autres, il en est un qui présente un intérêt tout particulier, tant par la facilité qu'il possède de se combiner aux divers acides hydrogénés ou oxygénés, aux

⁽¹⁾ W. GERLAND, Ber., t. IX, 1876, p. 869-875; t. X, 1877, p. 1513-1516; t. X, 1877, p. 1516-1517; t. X, 1877, p. 2109-2116.

⁽²⁾ A. DITTE, Comptes rendus, t. XCVI, 1° sem. 1883, p. 846-849; t. CI, 2° sem. 1885, p. 698-702; t. CI, 2° sem. 1885, p. 1487-1490; t. CII, 1° sem. 1886, p. 757-759; t. CII, 1° sem. 1886, p. 918-1019.

ases alcalines et alcalino-terreuses, que par les proriétés remarquables de ces combinaisons elles-mêmes: 'est l'acide hypovanadique V*O*, appelé encore queluefois acide vanadeux ou tétroxyde de vanadium.

Par le présent travail, nous verrons les rapprocheients intéressants que l'étude de cet oxyde nous permeta de faire entre le vanadium et divers autres métaux, nsi que la place qu'il peut occuper parmi eux.

Actuellement, en effet, on n'est pas encore arrivé à se lettre d'accord sur le rang qu'il doit prendre dans une assification, et les divers savants qui ont entrepris cette jude l'ont successivement classé dans tous les groupes.

C'est ainsi que Thénard, avec juste raison semble-t-il, plaçait dans le groupe du fer, après le cobalt et le rome; Berzélius, à la suite de la théorie électrochi-ique de Davy, le classa entre le chrome et le molybdène, on loin de l'arsenic et du bore; Frémy l'incorpora dans famille du tungstène, Naquet dans celle de l'or; plus écemment, enfin, Moissan (') proposa de l'intercaler ans un groupe comprenant le bismuth, le niobium et le intale.

Ce qu'il y a de certain, c'est que, suivant son degré 'oxydation, le vanadium peut être comparé successivetent à divers métaux. Comme nous aurons l'occasion de voir, il a des liens puissants avec plusieurs d'entre eux, ui nous permettront des rapprochements intéressants.

Je me suis donc particulièrement attaché, dans ce tranil, à l'étude de l'acide hypovanadique et de ses nomreuses combinaisons; je l'ai divisée en quatre Parties:

La première est consacrée uniquement à l'acide hypoanadique, sa préparation, ses propriétés;

La deuxième, aux combinaisons qu'il forme avec les ydracides;

⁽¹⁾ Moissan, Classification des corps simples.

La troisième, aux combinaisons qu'il forme avec les acides oxygénés, minéraux ou organiques;

Et enfin, la dernière, à l'étude du groupe des sulfites doubles alcalins.

Avant de passer à la description de ces différents Chapitres, je tiens à adresser encore mes plus sincères remercîments à M. Matignon, maître de Conférences à la Faculté des Sciences, pour la bienveillance qu'il m'a toujours témoignée et le grand intérêt qu'il n'a cessé de porter à mes recherches.

CHAPITRE PREMIER.

Acide hypovanadique hydraté. Préparation. Propriétés.

HISTORIQUE.

L'existence de l'acide hypovanadique fut signalée pour la première fois en 1830 par Berzélius (1). Ce savant d'ailleurs le considérait comme étant le trioxyde de vanadium.

Ce n'est que 40 ans plus tard que Henry-E. Roscoe (2) en donna la formule exacte, avec un vague mode de préparation. Nous lisons en effet dans son Mémoire qu'il l'obtenait en réduisant le sulfate de pentoxyde par le gaz sulfureux, ou l'hydrogène sulfuré, ou probablement même par l'acide oxalique.

nière la plus facile de le préparer à l'état de pureté consistait à calciner dans un vase de porcelaine fermé le chlorure ou l'oxalate vanadeux ».

Vers la même époque J.-K. Crow (4) indiqua lui aussi de nombreux modes de préparation de cet oxyde, mais il

⁽¹⁾ BERZÉLIUS, Traité de Chimie, t. IV, 1831, p. 642-686.

⁽²⁾ Roscoe, Phil. Trans. R. S., t. CLVIII, 1868, p. 1-27.

⁽³⁾ GUYARD, Bull. Soc. chim., 2° série, t. XXV, 1876, p. 350-356.

⁽⁴⁾ Crow, J. chem. Soc., t. XXX, 1876, p. 453-462.

par aucun de ses moye stallisé, par conséquent bi eurs les préparations qu'i stions constatées au cour elles-ci nous trouvons en l'air du trioxyde de vanac trioxyde lui-même était nu que le tétroxyde.

le (?) (il n'a jamais été obte) dans un courant d'acid, un dernier moyen consi à la solution de sulfate ou me solution de carbonate formait alors un précipite adique; cet hydrate abso l'air.

'ois sec, il constituait une e dans l'eau, soluble dan tà laquolle il attribua la coi produis ici l'analyse fait ant cet hydrate:

	Calc
V	 35
0	 21
но	 43

is la question ne fut pas re de l'être.

a, en effet, par un moyen t ande quantité qu'on le dés adique, très bien cristallis tion nettement définie. ydrate possède à la fois basique, d'où son import Il m'a permis d'obtenir, avec une grande facilité, que tité de sels nouveaux, tous bien cristallisés.

Il prend lui-même naissance dans des conditions pfaitement déterminées,

L'historique rapide que je viens de faire de l'acide le povanadique ne serait pas complet si je n'y ajoutais dernier résultat obtenu par mon maître. En effet, en 18 M. Ditte parvint à obtenir le tétroxyde de vanadi anhydre, à l'état cristallisé (1).

Il y arrivait en réduisant au rouge, par un courant gaz sulfureux sec, le pentoxyde de vanadium.

Je vais maintenant expliquer avec quelques détails expériences qui m'ont conduit à la préparation de l'I drate soluble.

Purification du vanadate d'ammoniaque. — matière première employée, dans toutes mes rechercl sur le vanadium, sut le métavanadate d'ammoniaque

qu'on trouve à peu près pur dans le commerce. C' une poudre cristalline blanche, légèrement soluble de l'eau à froid, un peu plus à chaud, mais insoluble de les dissolutions concentrées de chlorhydrate d'amn niaque.

Cette propriété, comme nous le verrons plus loin, précieuse, car elle nous servira pour la séparation et dosage du vanadium, à l'état d'acide vanadique. Ava d'employer le métavanadate d'ammoniaque, vendu com pur dans le commerce, par mesure de précaution, je faisais subir encore une dernière purification.

Pour cela je le dissolvais dans l'eau bouillante (60° | litre) en ayant soin d'ajouter à la liqueur quelques cen mêtres cubes d'ammoniaque, et je filtrais sur un vase

⁽¹⁾ Ditte, Ann. de Chim. et de Phys., 6 série, t. XIII, 1 p. 190-271.

luquel se trouvait du n quantité suffisante e à froid.

vanadate d'ammoniaque précipitait; il suffis e vanadate exempt d'i rapide à l'eau froide orhydrate et il ne rest paration de l'hydrate, on obtient, comme de V²O³.

te opération se fait da rature ne dépassant p sombre, elle dure une és refroidissement on e de couleur bleu fonc des deux oxydes.

a calcination a été pous nomogèue, et l'on tro des portions agglomér sont autres que de l'a audra donc l'effectuer itignon a montré que l ont très différents, suiv effectue, sa durée et le ce.

ooudre bleue, mélange (frer dans un ballon b on saturée, dans l'eau

temps en temps il est ut de quelques jours « r bleu d'azur, couleu : augmente d'intensité Pendant ce temps, la poudre bleu foncé s'est en partie transformée en une poudre bleue très claire, formée de fines aiguilles soyeuses très déliées, disséminées dans la matière non attaquée, et qui constitue, comme nous le verrons par la suite, un sulfite de tétroxyde.

C'est la liqueur bleue qui, par ébullition, va nous donner maintenant le tétroxyde de vanadium hydraté.

Voyons comment cet oxyde prendra naissance.

La liqueur est d'abord filtrée, puis placée dans un ballon et chauffée doucement jusqu'au voisinage de l'ébullition.

On la voit d'abord perdre de l'anhydride sulfureux, en même temps que sa couleur devient de plus en plus foncee.

Le dégagement du gaz sulfureux cesse au bout d'un certain temps, et la liqueur commence à se troubler en déposant sur les parois du ballon une poudre cristalline excessivement fine.

Juste au moment où apparaît ce dépôt cristalin, pour connaître la composition de la liqueur dans laquelle il prend naissance, j'en ai prélevé une certaine quantité que j'ai analysée.

J'ai trouvé qu'elle contenait un sulfite en dissolution répondant à la formule

$$V^{2}O^{4}$$
, ${}_{2}SO^{2}$, $nH^{2}O$.

C'est ce sulfite qui se décompose par la chaleur en perdant de l'anhydride sulfureux au moment du dépôt de la poudre cristalline.

Cette poudre s'attache très sortement aux parois du ballon.

D'ailleurs, sa formation est accompagnée de soubresauts très violents qui, malheureusement, sont voler trop souvent le ballon en éclats, projetant dans toutes les directions le liquide bouillant.

Le seul moyen d'éviter cette rupture et les projections

accompagnent est de prendre lon pendant toute la durée d' cette ébullition est tumultues e qu'elle se prolonge, le dépôt nt, et pendant le refroidiss e.

liqueur est alors vert très fe st susceptible de déposer enco e cristaux. Pour cela, il suffi at d'anhydride sulfureux; elle couleur bleu d'azur et, par elle produit encore une certai

opérant ainsi successivement ive à épuiser presque complé 'acide hypovanadique qu'elle la dernière ébullition et le de sun peu colorée; ce qui s'es en effet en dissolution un sulfa exydation de l'anhydride sulfène de l'air.

e fois sec, le précipité obtenue s constitue une poudre cristal sose lie de vin.

st curieux de noter cette coule ne que nous ne retrouverons ls; presque tous, en effet, à c près, sont bleus ou verts.

te poudre rose, comme le i us, n'est autre qu'un hydrat à 2^{mol} d'eau et répondant à

V104, 2H10.

st cet hydrate et la liqueur blaissance qui ont été le point

sels que j'ai obtenus par la suite. Je l'ai préparé un nombre considérable de fois et j'en ai profité pour l'analyser souvent; les résultats obtenus dans ces diverses analyses, résultats qui tous étaient concordants, ont prouvé que l'hydrate se produisait toujours rigoureusement dans les mêmes conditions. Voici d'ailleurs quelques-unes de ces analyses ('):

	Calculé.	I.	II.	Moyenne.
V2 O4	82,17	82,33	81,98	82,15
H ² O	17,83	17,66	18,02	17,84
	100,00	99,99	100,00	99,99

Analyse et dosage du vanadium. — Avant de poursuivre plus loin cette étude, je crois intéressant de rappeler ici les différentes méthodes que j'ai employées au cours de ces recherches pour doser le vanadium.

Ce vanadium, le plus souvent, est ramené directement à l'état d'acide vanadique:

Soit en oxydant l'acide hypovanadique par l'acide azotique, en évaporant à sec dans une capsule de platine et en calcinant: on pèse alors directement à l'état d'acide vanadique anhydre; soit en utilisant l'insolubilité d'un vanadate alcalin dans le chlorhydrate d'ammoniaque; dans ce cas, on opère de la façon suivante:

Le sel de tétroxyde, après avoir été dissous dans l'eau, est traité par un oxydant pour transformer V2O⁴ en V2O⁵. Comme oxydant, j'ai toujours employé l'eau de brome. En chauffant doucement au début, la liqueur ne tarde pas à se troubler, et bientôt apparaît un précipité brun rougeâtre d'acide vanadique. On ajoute de temps en temps une nouvelle quantité d'eau bromée, de façon à oxyder complètement tout l'acide hypovanadique.

Quand cette oxydation est terminée, la liqueur est

⁽¹⁾ Dans toutes les analyses l'eau a été dosée par différence.

portée à l'ébullition pour chasser le le est rendue alcaline par de l'ami entièrement l'acide vanadique; elle ment incolore.

On y ajoute en faible excès du cl niaque; le vanadate d'ammoniaque, la dissolution de chlorhydrate, se p tation n'est complète qu'au bout de laps de temps, le vanadate est jeté avec soin par de l'eau saturée de cl niaque; les eaux de lavage sont recu liqueur filtrée. Enfin, on opère un cool, qui enlève l'excès de chlorhydr

Le filtre est alors mis à sécher douce. Quand il est sec, on en déta est mis provisoirement de côté, et dans une capsule de platine. Dans on calcine enfin le vanadate d'amm composé et transformé en acide van acide, par refroidissement, cristallise

On pèse alors à l'état d'acide vanac Enfin, dans certains cas, il peut êtr l'a indiqué Gerland (1), de doser le d'une solution titrée de permanganat thode est plus rapide et aussi exact

M. Matignon a récemment indique tions il fallait opérer et se placer porigoureusement exact.

Dans tous mes calculs, j'ai pris co du vanadium le nombre 51,2, qui 1904 par MM. Seubert et Meyer.

Propriétés de l'hydrate d'acide Comme nous allons le voir, cet hyd

⁽¹⁾ GERLAND, Ber., t. X, 1877, p. 1516-151

priétés tout à fait remarquables qui lui donnent un intérêt tout particulier.

Chaussé au contact de l'air jusqu'à susion, il s'oxyde très rapidement en se transformant en acide vanadique.

Il est très peu soluble dans l'eau à froid; à chaud, 1¹ d'eau n'en dissout que quelques décigrammes.

En revanche, il est très soluble dans tous les acides plus ou moins étendus, acides minéraux ou acides organiques. Les dissolutions sont bleues ou vertes.

Soluble également dans les bases alcalines, mais moins que dans les acides. Ces solutions évaporées donnent les hypovanadates correspondants.

Il est oxydé lentement à froid par l'acide nitrique; à chaud, la réaction est beaucoup plus énergique, et V2O4, 2H2O est transformé rapidement en une matière rougeâtre ocreuse qui est de l'acide vanadique pur.

Transformation isomérique de l'hydrate rose. — J'avais été frappé de ce fait que l'hydrate rose, préparé comme nous venons de le dire, changeait de couleur au bout d'un certain temps plus ou moins long, mais qui n'excédait guère 3 semaines à 1 mois.

Il perdait sa belle teinte lie de vin pour devenir d'abord brun et enfin vert olive.

Par la suite il gardait cette dernière nuance.

Je pensai que mon flacon mal bouché laissait agir l'air humide et que ce changement de couleur était dû à cette humidité.

Pour m'en assurer, je préparai une nouvelle quantité d'hydrate rose que je desséchai avec soin, d'abord entre deux plaques poreuses, puis ensuite dans le vide, audessus de l'acide sulfurique. Cet hydrate fut ensuite enfermé dans un tube scellé et mis en observation.

Au bout d'une quinzaine de jours, je ne sus pas peu surpris de constater que, malgré les nombreuses précautions prises, une altération apparaissait dans la matière, à be. Comm
r faire place
l n'est pa
constance
ies, Guya
lique anhy
l'eau et,
in hydrate
sement, G
ydrate.
cas, au boo
nu dans n

résent, il on quelco ille produ pour qu'e tent, la m lle gagnât

blable.

ainsi évo
ause du p
toute une
ser et qui
la forme
rique de
phénome
dans les
nt prépare
ert, sont u
ière.

par cert

Soc. chim.,

mènes des sels de sesquioxyde de chrome, découverts et étudiés avec tant de soin par M. Recoura; toutefois, ils semblent moins complexes.

Les travaux concernant ces phénomènes sont forcément longs et minutieux; dans le présent travail, je ne donne qu'un résumé des recherches que j'ai déjà effectuées. J'en poursuis actuellement une étude plus complète, surtout au point de vue thermochimique, me réservant d'en publier les résultats dans un autre Mémoire.

Un des premiers points dont je m'assurai fut de voir si la modification verte répondait à la même composition que la rose. Pour cela, j'entrepris une série d'analyses de cette forme verte.

Elles ont établi que cette modification verte avait rigoureusement la même constitution que la rose.

Voici d'ailleurs le résultat des analyses concernant cette forme verte :

	Analyse I.	Analyse II.
$V^{\underline{a}}O^{\underline{a}}\cdots\cdots\cdots$	82,45	82,75
H ² O	17,54	17,24
	99,99	99,99

Si nous rapprochons ces nombres de ceux trouvés précédemment pour l'hydrate rose, nous voyons qu'ils correspondent rigoureusement au même corps.

D'ailleurs la moyenne de ces analyses, comparée à l'analyse théorique déjà calculée, donne :

	Calculé	Trouvé (moyenne)
	pour la forme rose.	pour la forme verte.
V2O4		82,60
H ² O	• •	17,39
	100,00	99,99

Ces résultats nous permettent de conclure que la forme verte a également pour formule

A la suite de ces analyses, ent, je plaçai un même poids d nent, dans l'air sec et dans l'a L'expérience dura 2 mois. A ux échantillons avaient pris nte vert olive.

Ils étaient pesés tous les 8 jou utre, je ne constatai aucune ve Je fis une semblable série d'e ation verte, même résultat.

Enfin, chacune des formes 1 ction de la chaleur. Elles abai of d'eau aux environs de 140 roxyde de vanadium monohyd

V*O+, H*C

Cet hydrate est noir bleuâtre. A cette température de 140°, r lesquels j'ai opéré ont perd sydrate vert, à la même tempé Or le poids théorique de la per l'hydrate V2O4, 2H2O, est estière restante analysée m'a nts:

	Calculé.	For
V2 O4	90,21	8
H20	9,78	Ţ
	99,99	9

rrespondant bien à la formule Soumis à l'action d'un couran 150°, l'hydrate rose et son ison ol d'eau et se transforment l'un sire, qui n'est autre que l'acid-

V± Q4.

Voici d'ailleurs les résultats numériques obtenus :

3^{dg} d'hydrate rose, soumis à l'action de l'hydrogène vers 250°, ont éprouvé une perte de poids de 54^{mg}.

3^{dg} d'hydrate vert, à la même température, ont perdu 52^{mg}.

Dans une deuxième expérience, la perte de poids pour le premier a été de 53^{mg} et, pour le deuxième, de 52^{mg}, 9.

La quantité théorique correspondant au départ des 2^{mol} d'eau étant de 53^{mg}, 4, le corps auquel nous sommes arrivé est bien, dans les deux cas, le tétroxyde de vanadium anhydre V²O⁴.

Cet acide qui, hydraté, était très soluble dans les acides étendus, est devenu, après sa déshydratation, presque insoluble, non seulement à froid, mais encore à l'ébullition.

J'ai pu constater aussi que l'acide hypovanadique sous sa forme rose était plus facilement soluble que sous sa forme verte. C'est à l'état d'hydrate rose que je l'ai combiné aux dissérents acides et bases pour obtenir les divers groupes de sels dont on trouvera plus loin la nomenclature.

Devant ces résultats, déjà significatifs, il me restait encore à vérifier si les mesures thermochimiques allaient être d'accord avec mes prévisions. Car il était naturel de penser, comme l'avait fait M. Recoura, que, si la forme verte était une transformation isomérique de la forme rose, cette transformation devait être accompagnée d'un mouvement thermique dans un sens ou dans l'autre.

C'est ce que l'expérience a vérisié.

L'acide hypovanadique hydraté, rose ou vert, étant peu soluble dans l'eau, je ne pouvais songer à mesurer directement les chaleurs de dissolution correspondantes; je me suis alors adressé à un acide et j'ai choisi l'acide sulfurique.

J'ai dissous successivement dans le calorimètre un

hydaci été en ns ni c ron iriq o m ion' is l de i se

daı

ivoi aii 12⁴ our tra ou au

> nou mst d'u . de lab

> > ons

c'est que la transformation isomérique, la modification de la molécule, se poursuit et persiste jusque dans les sels qui proviennent de l'une ou l'autre forme.

Nous allons constater cependant qu'il nous est possible d'atteindre un même état final.

Ces dissolutions évaporées laissent déposer deux sulfates dont les couleurs sont différentes mais ayant la même composition.

Celui qui provient de l'hydrate rose est vert malachite et celui qui provient de l'hydrate vert est brun verdâtre.

Le premier sulfate, étendu d'eau, se transforme aussitôt en une matière pulvérulente de couleur bleu très clair qui, en quelques minutes, se dissout complètement en redonnant la liqueur avec sa couleur primitive bleu foncé.

Le deuxième, étendu d'eau, change aussi immédiatement de couleur et d'aspect. Il devient également bleu très clair en donnant une poudre cristalline chatoyante qui, dans l'eau, prend un aspect moiré. Cette forme intermédiaire, comme la précédente, n'existe aussi que pendant quelques instants très courts; elle ne tarde pas à se dissoudre entièrement en redonnant la liqueur verte où elle avait pris naissance.

Il m'a été impossible d'isoler ces deux sormes fugitives, mais j'ai pu répéter l'expérience et en constater chaque fois l'existence.

La potasse produit des phénomènes du même genre, sur les deux dissolutions acides précédentes bleue et verte.

Dans chacune de ces dissolutions, j'ai ajouté de la potasse en quantité équivalente à l'acide sulfurique qui y était contenu.

Voyons d'abord ce qui se passe avec la dissolution bleue provenant de l'hydrate rose.

Dès qu'on ajoute les premières gouttes de potasse la couleur change; elle est d'abord bleu verdâtre, puis verte, vert bleu, vert olive, vert brunâtre; à ce moment la li-

neur se trouble, et il apparaît un abondant précipité un rouge, d'hydrate de tétroxyde de vanadium; quand ut l'acide sulfurique est saturé la liqueur prend une elle teinte rouge, et le précipité a presque complèteent disparu.

Si l'on ajoute un excès de potasse, une nouvelle moléile par exemple, le précipité se dissout entièrement pour rmer de l'hypovanadate de potasse qui est soluble. La queur garde sa belle couleur rouge, en même temps l'une limpidité parfaite. Au bout de 24 heures, la liqueur t toujours rouge, mais dans le fond du vase se sont posées de belles paillettes brillantes de couleur brune. Ces paillettes brillantes que j'ai analysées ne sont autres le l'hypovanadate de potasse

2 V2O K2O, 4 H2O.

Enfin, si l'on abandonne la liqueur à elle-mème, au out d'une huitaine de jours on constate qu'elle perd sa ouleur rouge, les paillettes sont redissoutes et, après selques jours encore, toute trace de coloration a disparu. La liqueur est limpide et complètement incolore.

Avec la liqueur verte provenant de l'hydrate vert, les noses se passent un peu différemment.

D'abord, en ajoutant la potasse la liqueur pâlit, puis elle asse successivement par le vert clair et le jaune, revient ce même vert, puis au vert foncé et insensiblement re-escend vers les teintes claires, en même temps qu'un ès léger précipité jaune flotte au sein du liquide. Au soment où la molécule est rigoureusement saturée, la queur est jaunâtre, très limpide et toute trace de précité a disparu.

Par un excès de potasse la liqueur conserve sa teinte une, mais au bout de 24 heures elle est devenue comlètement incolore et très timpide.

Si, à chacune de ces deux dissolutions limpides et in-

colores, nous ajoutons une même quantité d'acide su' rique, elles prennent les mêmes colorations, et il impossible par la suite de distinguer celle provenan la forme rose ou de la forme verte.

Dans ce cas, l'état final semble donc être le même dans le cas précédent, mais le chemin parcouru pou arriver est totalement différent, et les phénomènes que produisent en cours de route ne ressemblent en ricceux que nous avons observés tout d'abord.

Ce qui frappe particulièrement dans cette dernière tion des bases alcalines, c'est l'absence de coloration surtout la disparition complète de coloration des stions. On sait, en effet, et nous le verrons par la st que tous les composés de l'acide hypovanadique, pou pas dire du vanadium, sont doués d'une coloration pou moins intense.

Il y a donc de grandes chances pour être en droi supposer que la molécule subit une transformation p fonde et que dans cette molécule V2O4 doit exister s un nouvel état.

Les déterminations thermiques (1) me donneront pense, à ce sujet, des indications précieuses.

Comme on le voit par ce rapide exposé de faits pris paux, l'étude de ces phénomènes et de ces transfortions multiples est vaste et complexe, et réserve à cha pas des surprises. On pourrait, avec chaque sel, répsuccessivement les mêmes expériences, en prenant : de le préparer en partant tantôt d'un hydrate, tantôt l'autre.

J'ai d'ailleurs fait cette vérification pour les chloru Ce que je voulais surtout démontrer, c'est que tou ces propriétés trouvaient une première explication d l'existence même de la forme isomérique.

⁽¹⁾ Voir page 283.

FAP

ydr ypc

far faci ince e no is, tte

(°)

er d

)ao;

: vai

ute

ou

ur

e et

· les

: et

it. Ì

эере

nsti

le c.

une

ıydı

ie si

im.,

2" SĆI

hydrique, puis d'évaporer lentement à feu doux, 50° à 60° au plus, jusqu'à consistance sirupeuse, et e laisser refroidir dans un dessiccateur. Au boa 4 heures, la liqueur dépose de très petits crista foncé qui ne sont autres qu'un chlorure bien répondant à la formule

VO*Cl*, 8H*O

établie d'après l'analyse suivante :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
VO:	27,85	27,30	28,12
Cl	23,82	23,58	22,93
HaO	48,33	49,12	48,94
	100,00		

Ce chlorure est facilement soluble dans l'eau d'ailleurs légèrement déliquescent; sa solubilité es coup diminuée par la présence d'un grand excès chlorhydrique.

Si nous partons de l'hydrate rose, nous donnon sance à un chlorure bleu; au contraire, en partan forme verte, nous obtenons un chlorure vert.

Nous avons vu le rapprochement intéressant qu avons pu faire entre le vanadium et le chrome au des deux formes isomériques du tétroxyde, nous voir maintenant apparaître un nouveau rapproch inattendu entre le vanadium et le cobalt.

C'est qu'en effet le chlorure de tétroxyde de van qu'il provienne d'un hydrate ou d'un autre, jouit lument de la même propriété que le chlorure de c comme lui ses solutions peuvent changer de coulet deux conditions principales, qui sont l'action de chlorhydrique ou l'élévation de température.

Et, comme nous allons pouvoir le vérifier, l'ai

lus grande encore, puisque les iodure subissent, elles aussi, de de couleur.

solution du chlorure provenant e; en y ajoutant un excès d'acie au brun rouge; étendue d'eau d sa couleur primitive.

lle qui provient de l'hydrate ve toès d'acide chlorhydrique elle d sa teinte verte par une nouve mme on le voit, le phénomès lable à celui des chlorures ingel en a donné une explicat gements de couleur sont dus hydrate de chlorure qui prend acide chlorhydrique.

l'existence de ces chlorhydrates ont malheureusement difficiles pu les obtenir séparément. ailleurs, il en est de même pourre de cobalt: M. Engel ne l'a pu que prévoir sa composition mme dernière propriété du cliquerai encore la suivante : apre de chlorure de cobalt se pue poudre amorphe, qui est très 'hydrogène.

2. Acide bromhydr.

: bromure se prépare comme l lissout admirablement bien, e :ur verte qui, mise à évaporer,

ENGEL, Bull. Soc. chim., 3º série, t.

RECHERCHES SUR L'ACIDE HYPOVANADIQUE.

beaux cristaux verts ayant la couleur de certains s nickel.

Ces cristaux se présentent sous l'aspect de g tables rectangulaires agissant sur la lumière polaris correspondent à la formule

VO2Br2, 5H2O,

comme le montrent les chiffres ci-après :

		Tro	uvé.
	Calculé.	I.	II.
V0*	20,09	20,7	19,58
Br	58,11	57,24	59,03
H10	21,80	22,06	21,39
	100,00		

C'est un corps très soluble dans l'eau; cette solut d'un rouge intense; si on lui ajoute un excès c bromhydrique elle devient bleu foncé, en forma bromhydrate de bromure, et reprend sa couleur par une nouvelle addition d'eau.

Ce qui se passe ici pour le bromure est donc tou analogue à ce que nous avons trouvé pour le chlor

3. Acide iodhydrique.

Toujours même mode de préparation. L'hydrate c hypovanadique se dissout bien dans l'acide iodhyd en domant une dissolution rouge, qui est chaussée ment au bain-marie. En poursuivant plus loin l'év tion j'ai en souvent des difficultés, car le produit déposait, à cause probablement d'un excès d'acide drique, était mélangé de cristaux d'iode dont il était i sible de le séparer, aussi je n'ai jamais pu faire crist convenablement cet iodure, je ne l'ai donc obtenu dissolution. dissolution est rouge, el par un excès d'acide iodi lâtre; ce changement de encore, à la formation a iodhydrate d'iodure.

CHAPITRE

e l'acide hypovanadique

I. - Acides min

e hypovanadique se cor pour donner les sels une grande quantité e H²O; j'ai obtenu les au pleue, au sein même d ous l'avons vu, a pris na e qui va suivre, chaque terai simplement cette bleue, sans rappeler ni se

1. Acide sulfu

e des sulfites de tétroxyelé la question, était entin effet, avait été signalé. (2). Ils l'obtenaient par sur l'acide vanadique. (1) qui exposée à l'air finiss e ils ont attribué la form

3VO2, 2SO2, 1,4

p. 23r et 233.

t, XXXIV, 1901, (111), p. 392

Comme nous allons le voir, cette couleur brun foncé est tout à fait anormale; dans la série des sulfites, même dans celle plus nombreuse des sulfates, tous les sels appartenant à ces deux séries, sans aucune exception, ont des couleurs bleues ou légèrement verdâtres.

La préparation de l'acide hypovanadique m'a d'ellemême conduit à l'étude de ces sulfites.

- Nous avons déjà vu que la liqueur dans laquelle prend naissance cet acide contient un sulfite en dissolution répondant à la formule (1)

nous allons voir qu'il est très facile d'isoler un certain nombre de sulfites, tous parfaitement définis.

Revenons aux aiguilles soyeuses dont j'ai signalé précédemment l'apparition (2) et qui prennent naissance quand on met la matière, provenant de la calcination du vanadate d'ammoniaque, au contact d'une dissolution saturée d'anhydride sulfureux.

J'ai prélevé une certaine quantité de ces cristaux, mais comme ils restent mélangés de matière bleu soncé non attaquée, j'ai pris la précaution de les redissoudre dans la liqueur bleue, où ils avaient pris naissance, en chauffant cette liqueur au bain-marie vers 60° environ.

Quand toutes les aiguilles sont dissoutes, la liqueur est filtrée, mise à refroidir et ensuite placée dans un dessiccateur; après une nuit d'évaporation j'ai trouvé les parois et le fond du cristallisoir entièrement tapissés de cristaux bleu clair, que j'ai recueillis et séchés sur porcelaine dans une atmosphère de SO².

Leur formule est

 $2V^{2}O^{4}$, $3SO^{2}$, $10H^{2}O$;

⁽¹⁾ *Voir* p. 231.

⁽²⁾ *Voir* p. 230.

a, en esset, donné les résultats suivants :

		Trouvé.	
	Calcuié.	I.	11.
V*O1	47,15	47,05	47,56
SO1	27,28	28,13	27,08
H ³ O	25,56	24,82	25,35
	99,99		

ingue ce sulfite s'altère légèrement au contact de ide, il devient vert foncé; au contraire, conservé : atmosphère de SO², ou sous une couche du leu, il conserve sa couleur bleue.

ieu d'opérer comme nous venons de le faire, nous au liquide bleu un peu d'eau bouillie et que sions passer dans tout le mélange, chauffé au ie, un courant prolongé d'anhydride sulfureux, les se dissolvent assez vite, et la liqueur filtrée évaporer dans le vide donne rapidement, à sa une croûte cristalline bleue, qui est encore un sulfite, dont la composition répond à la formule

i, lui aussi, est soluble dans l'eau. En voici l'ana-

		Tro	uvé.
	Calculé.	I.	11.
V*O+	41,66	έ1,29	42,12
\$02	32,00	31,84	32,18
H 2 O	26,33	26,87	25,70
	99,99		

au sulfite par évaporation de la liqueur bleue e. Cette évaporation se fait dans le vide aul'acide sulfurique et de la potasse.

are que la liqueur se concentre elle devient verte

et sirupeuse et finit par abandonner une matière v foncé, très friable, mais ne présentant aucun caractère cristallisation.

Elle est peu soluble dans l'éau froide, très rapidema à chaud. Elle contient

comme le montre l'analyse :

	Calculé	Trouvé.	
	pour SO ² V ² O ⁴ , 4, 5 H ² O.	ī,	II.
V±01	53,37	53,00	53,18
\$0°	20,58	19,70	20,79
H±0	26.04	27,30	26,03
	99,99		

Si la même liqueur bleue primitive est évaporée ence dans le vide, mais seulement sur l'acide sulfurique, arrive un moment où elle dépose de très petits crista de couleur bleu ciel, baignés dans une eau mère éga ment bleue et qui est recueillie pour une nouvelle évap ration. Ces cristaux sont séchés sur porcelaine, dans u atmosphère d'anhydride sulfureux.

Quand ils sont secs, ils constituent un sulfite analog au sulfite V²O⁴, 2SO², 6H²O trouvé précédemment, m beaucoup plus hydraté; ils contiennent en effet 16^{mol} d'é et répondent par conséquent à la formule

ainsi que le prouve l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	l.	II.
V*O+	28,52	27,70	28,12
SO2	22,00	21,90	22,43
H±O	49, 18	50,40	49,45
	100,00		

RECHERCHES SUR L'ACIDE HYPOVANADIQUE.

2. Acide sélénieux.

Les combinaisons de l'acide sélénieux avec l'acide povanadique n'ont pas été étudiées, j'ai donc essayé dobtenir. Après plusieurs échecs et tâtonnements, j'a cependant isoler un sélénite; mais, comme on va le va préparation est assez difficile.

Je constatai d'abord qu'une dissolution d'acide : nieux dissolvait assez facilement l'hydrate V²O⁴, 2 H cette dissolution était même accompagnée d'un assez dégagement de chaleur; sa couleur était bleue.

En concentrant la liqueur, elle devint brunâtre. poursuivant l'évaporation, tout se transforma en masse gélatineuse. Reprise par une nouvelle dissolu d'acide sélénieux, cette masse gélatineuse y était en pa soluble, en donnant une liqueur bleu verdâtre.

Cette liqueur siltrée était mise à évaporer dans le v Au bout d'un mois, elle était en partie évaporée, et le fond du vase était tapissé de très petits cristaux mi scopiques, faiblement colorés en bleu et noyés au mi d'une masse gommeuse bleuâtre.

Soigneusement séparés, lavés rapidement et séravec soin, ces cristaux constituent un sélénite de troxyde de vanadium, répondant à la formule

V*O+,2SeO2,4H*O:

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V=0+	36,08	35,93	36,12
Se O*	48,26	49	48,56
$_{H_10\cdots\cdots}$	15,65	15,07	15,32
	99,99		

soluble dans l'eau en donnant une dissolution bleue.

3. Acide su

Les combinaisons formées avec l'acide sulfurique sont no pas été signalé moins de quauteurs qui se sont occupés d cun des résultats différents.

La première étude vraimen matique qui fut faite sur ce Gerland (1) et Crown (2).

Ils préparaient les sulfates e dique dans l'acide sulfurique le gaz sulfureux et en évapors

Le trisulfate obtenu par ce absolu, se transformait en b composition des dissérents auteurs.

Bisulfates:

V²O⁴, 2SO V²O⁴, 2SO V²O⁴, 2SO V²O⁴, 2SO

Trisulfates:

V*O+,3SO-V*O+,3SO-V*O+,3SO-V*O+,3SO

Malheureusement Crown e plupart de ces sulfates qu'à 1 ou de poudres déliquescentes.

Depuis, l'étude en a été :

⁽¹⁾ GERLAND, Ber., t. 1X, 1876, p.

⁽¹⁾ CROWN, Chem. Soc., t. XXX,

C. Behrendt (1); ils les préparaient d'une façon analogue en faisant évaporer les solutions réduites par SO2, à des températures plus ou moins hautes.

Plus heureux que Crown et Gerland, ils ont pu obtenis ces différents sulfates en poudres microcristallines.

J'ai pu moi-même, en suivant un mode de préparation tout à fait différent, obtenir un certain nombre de sulfates nouveaux très bien définis et surtout très bien cristallisés

La matière première employée dans toutes ces prépara tions est soit l'hydrate d'acide hypovanadique, soit le liqueur bleue, soit encore un des sulfites précédents.

Voici d'ailleurs les diverses expériences qui m'ont con duit à ces sels :

1° Sulfate neutre. — Je l'ai obtenu en dissolvant dans une quantité déterminée d'acide sulfurique, la quan tité équivalente d'acide hypovanadique et en évaporan très lentement la liqueur; la température ne dépassai guère 50° à 60°.

Quand elle était suffisamment concentrée, elle déposai par refroidissement de très beaux cristaux prismatique: bleu foncé atteignant jusqu'à 1° de longueur.

Presque toujours ces cristaux étaient groupés autou d'un centre ou maclés. Ils attirent assez facilement l'hu midité de l'air.

Us correspondent à la formule

V2O4, SO3, 3H2O;

en effet, on a :

		Trouvé.	
	Caiculé.	I.	П.
V:01	38,24	37,53	38,85
SO3	36,86	37,00	36,21
H=0	24,89	25,47	24,94
	99,99		

⁽¹⁾ Ber., 3* série, t. XXXIV, 1901, p. 3929; Z. anarg. Chem t. XXXV, 1903, p. 160.

Ce sulfate est très soluble dans l'eau, et sa dissolution conserve sa belle couleur bleue.

2° J'ai pu, par le même procédé, en opérant sur des quantités théoriquement calculées, obtenir le bisulfate

matière bleue, très claire, en poudre microcristalline.

3º Si maintenant, sans aucune précaution, nous dissolvons de l'hydrate d'acide hypovanadique dans deux dissolutions acides, l'une faiblement et l'autre en contenant un excès, nous obtenons deux liqueurs bleues très limpides. Elles sont d'abord évaporées lentement à feu très doux jusqu'à consistance sirupeuse, puis après refroidissement placées dans le vide.

Au bout de quelques jours, elles déposent l'une et l'autre des poudres microcristallines de couleur bleu clair, la seconde, provenant de l'excès d'acide, étant encore plus claire que la première.

Ces poudres sont retirées des eaux mères et mises à sécher, sur de la porcelaine dégourdie, à l'abri de l'humidité de l'air et au-dessus de l'acide sulfurique et de la potasse.

Quand elles sont sèches, elles conservent leur belle couleur bleue et constituent, comme le montrent les analyses ci-dessous, deux sulfates répondant respectivement aux formules

V2 O4, 4,5 SO3, 11 H2 O

et

V2O4, 5SO3, 12H2O:

		Trouvé.	
	Calculé.	1.	II.
V2O4	22,93	22,90	23,09
SO ³	49,72	49,87	49,14
H ₂ O	27,35	27,23	27,76
	100,00		

4º La seconde analyse a donné :

		Tro	ıvć.
	Calculé.	I.	11.
V=0+	21,22	20,81	21,67
SO3	51,15	51,07	52,00
H2O	27,62	28,11	26,33
	99,99		

Ces deux sulfates sont très solubles dans l'eau froide Ils sont très avides d'eau et, malgré toutes les précaution prises, ils tombent rapidement en déliquescence, en for mant des liquides sirupeux bleus.

Comme on le voit par ces divers exemples, la composi tion du produit définitif dépend des quantités d'hydrat et d'acide sulfurique mis en présence.

5° J'ai pu obtenir encore un nouveau sulfate en partan directement de la liqueur bleue.

150cm environ de cette liqueur sont mis à bouillir ave quelques gouttes d'acide sulfurique; à mesure que l'ébul lition se prolonge, la liqueur devient d'un bleu plus fonc dès qu'elle commence à dégager les premières fumée blanches d'acide sulfurique, et après refroidissemen elle est portée dans le vide.

Au bout de quelques jours, elle est évaporée en parti et tout le fond du cristallisoir est tapissé d'une couch épaisse de très beaux cristaux de couleur bleu d'azur c d'ailleurs très difficiles à arracher.

Ce sel, une fois sec, conserve sa belle couleur bleu rappelant étrangement la couleur de la dissolution dan laquelle il a pris naissance et ressemblant beaucoup a sulfate de cuivre.

Il est représenté par la formule

V*O*, 2,5SO*,9H*O.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, 1. XIV. (Juin 1908.)

En voici l'analyse :

•	Calculé.	I.
$V^{\underline{a}}O^{\underline{a}}...$	3 t	31,1
SO*	37,53	38,4
$H^{\underline{a}} 0, \ldots,$	31,46	30,0
	99,99	

Ce sulfate est facilement soluble da dissout très vite dans l'eau bouillante de la chaleur il devient d'abord bleu t de l'eau. A température plus élevée acide sulfurique et, au rouge, il se tr

6° En partant du sulfite qui se dép bleue et qui a pour formule, comm-2 V²O⁴, 3 SO², 10 H²O, j'ai pu obter sulfate.

Ce sulfite, qui est très soluble dans l'ement dans l'eau additionnée d'acidissous d'abord une certaine quantité ment acidulée et j'évapore la liqueur sonsistance sirupeuse. Elle est ensuite

Au bout de 8 jours elle dépose en de beaux cristaux de couleur bleu tur lyse ont fourni les chiffres suivants :

	Calculé.	I.
V101	28,03	27.9
SO ²	41,07	40,5
II±0	30,90	31,7
	100.00	

qui permettent de leur attribuer la for

V2O+, 3SO2, 10H2O.

Ces cristaux sont très stables et

sans subir d'altération. Ils sont eux aussi très solubles dans l'eau et se décomposent sous l'action de la chaleur.

7° En opérant comme précédemment, avec le même sulfite, mais en présence d'un grand excès d'acide sulfurique, j'ai obtenu un dernier sulfate de couleur bleu vert, très bien cristallisé également, stable, et ne semblant pas s'altérer sensiblement.

Ce sulfate répond à la formule

V2O4, 3, 5SO3, 10H2O.

Voici les résultats de l'analyse :

	Calculé.	Trouvé.	
		I.	II.
V2O4	26,12	26,25	25,71
SO3	44,61	44,43	44,72
H ₅ O	29,26	29,31	2 9,57
	99,99		

Il est très soluble dans l'eau et décomposable par la chaleur.

Comme on le voit, tous ces sulfates se préparent avec une facilité extrême, et en aussi grande quantité qu'on le désire. Ils sont tous très bien cristallisés et constituent un groupe homogène. Par le Tableau récapitulatif cidessous il sera facile de constater qu'ils ont tous une couleur variant du bleu intense au bleu très clair, et que les plus colorés sont ceux qui contiennent le moins d'acide sulfurique. Enfin les molécules d'eau de cristallisation augmentent en même temps que la quantité d'acide sulfurique.

V²O⁴, SO³, 3H²O..... bleu très intense V²O⁴, 2SO³, 5H²O... bleu intense V²O⁴, 2,5SO³, 9H²O... bleu d'azur V²O⁴, 3SO³, 10H²O... bleu turquoise V²O⁴, 3,5SO³, 10H²O.. bleu vert V²O⁴, 4,5SO³, 11H²O.. bleu clair V²O⁴, 5SO³, 12H²O... bleu très clair.

4. Acide sélénique.

ncore n'a été fait au point de vue des l'acide sélénique avec l'acide hypovaire que, jusqu'à ces dernières années, était difficile à obtenir, mais la prépaqu'en a donnée M. Metzner (1) permet andes quantités.

is dire que les séléniates sont beaucoup stenir que les sulfates; j'ai pu cependant ien définis.

de hypovanadique est facilement soluble plus ou moins étendues d'acide sélé-

end une belle couleur bleue. Après ration dans le vide, elle dépose une talline qui, desséchée, est de couleur

midité et tombe à la longue en déli-

V2O4, 3,5SeO2, 7H2O,

l'analyse:

	Trouvé.	
Calculé.	I.	II.
 22,53	22,40	23,04
 60,35	59,12	60,41
 17,12	18,48	16,54
100,00		

a même façon, mais en présence d'un

vosés du sélénium et du tellure, 1898, p. 7.

excès d'acide sélénique, il se dépose encore un deu séléniate, mais beaucoup plus difficilement; ce qu'après un mois de séjour dans le vide qu'il comm se former.

C'est encore un sel bleu, plus clair que le préc mais aussi plus avide d'eau, et qui tombe très rapid en déliquescence, s'il est conservé sans préca Comme le montre l'analyse, il est plus riche en acid nique que le précédent.

Il a pour formule

ayant donné à l'analyse les nombres :

	Całculé.	Trouvé.	
		I.	11.
V2O4	16,92	16,70	17,15
Se O ² ,	64,72	64,90	64,21
H ₂ O	18,35	18,39	18,63
	99,99		

Comme on le voit, ces deux séléniates ne diffèrer deux sulfates suivants :

que par le nombre des molécules d'eau.

Au point de vue de leurs propriétés ils ne présabsolument rien de particulier.

5. Acide asotique.

Quand on fait agir de l'acide azotique plus ou concentré sur de l'hydrate d'acide hypovanadique,

me; mais si l'on chauffe douce on l'évapore dans le vide, elle r er; puis l'acide hypovanadique : transformer enfin en un hydrate précipite en gros flocops rougueur.

En évaporant complètement, en en le calcinant dans un creuset rs l'acide vanadique anhydre. C nalé, un moyen très commode « yé pour doser l'acide hypovana Ne pouvant, par ce procédé, ob povanadique, j'ai pensé qu'en pa s il serait peut-être possible d'ai Je constatai d'abord que l'hydra vait bien dans les solutions conc s, mais jusqu'ici je n'ai jamais p e cherché, les solutions étant d e n'apparaisse aucune trace de c Malgré tout, je n'ai pas abandoi paraissant au premier abord dél sespère pas de la réaliser un jou

6. Acide azotei

En revanche et contrairement à ser, l'acide azoteux donne, rela s combinaisons doubles avec l'a Directement ces combinaisons suir, mais il n'en est plus ainsi si es eux-mêmes.

J'ai pu en effet, avec les azotites mmoniaque, en préparer un cer Il est bon de noter dès maintenant une particul intéressante relative à ces sels doubles.

Contrairement à tous les autres obtenus au cours d recherches, ceux-ci abandonnent les couleurs bleu verte, que nous avons été habitués à rencontrer jusquet que nous retrouverons encore par la suite.

Ces azotites au contraire sont incolores ou légères jaunâtres. Ils sont très solubles dans l'eau, en don des dissolutions également incolores, ou très faibles colorées en jaune.

Mais, propriété tout à fait curieuse, si aux dissolu de ces azotites on ajoute quelques gouttes d'un a acide sulfurique par exemple, elles se décomposent aus en dégageant des torrents de vapeurs rutilantes, en n temps qu'elles prennent immédiatement la couleur b dont nous avons si souvent parlé.

1° Azotite double de potasse et d'acide hypove dique. — J'ai pu le préparer en dissolvant de l'hye de tétroxyde dans une dissolution très légèrement cha d'azotite de potasse.

La dissolution est incolore et légèrement laiteuse; nouvelle quantité d'azotite la rend limpide.

Elle est alors évaporée le plus rapidement possible le vide sur de la chaux vive; malgré tout, ce n'est q bout d'un mois qu'elle dépose dans le fond du crist soir de petits cristaux incolores.

Après avoir décanté le liquide qui les surmonte, ils mis à sécher sur de la porcelaine dégourdie, toujour présence de chaux vive.

Une fois secs, ils sont constitués par de petits pris hexagonaux très réguliers répondant à la formule

c'est-à-dire

(Az2O2, K2O) (Az2O2, V2O3), 4H2O.

34 G. GAIN.

En voici l'analyse :

	Calculé.
V2O1	34,29
$Az^{\underline{a}}O^{\underline{a}},\ldots\ldots$	31,40
$K^{\underline{*}}O\dots\dots\dots$	19,43
H ₂ 0	:4,87
	99,99

Cet azotite est relativement stal

2º Azotite double d'ammonia : prépare d'une façon analogue a rate de tétroxyde ne se dissout p dissolution d'azotite ammoniaca C'est seulement au bout de quel tion est complète; elle est incolo Mise à évaporer, elle dépose de valogues aux précédents, mais lé Ils ont pour formule

n'on peut encore écrire

'analyse a en effet donné :

	Calculé.
$V^{\underline{a}}O^{\underline{b}},\dots\dots$	34,73
(AzH*)2Q	10,88
$Az^2O^3,\dots\dots$	31,79
H2O	22,59
	99,99

Ce sel est très instable. Quand cose rapidement en donnant des v

Quand on le laisse tomber dans le fond d'un tube 12-2 rement chauffé, il déflagre violemment avec flamme

Quand on le projette dans l'eau il s'y dissout et duisant un bruit analogue à celui que fait l'anh, phosphorique dans les mêmes conditions.

Les acides le décomposent énergiquement.

3° Azotite double de soude et de V2O4. — Ceta est très instable et difficile à obtenir cristallisé.

En opérant comme précédemment, la solution, ap long séjour dans le vide, dépose une matière blanch cristallisée mais cependant homogène et, comme le trent les analyses ci-dessous, de composition relativ constante.

Cette matière exposée à l'air s'altère très rapiden se colore jusqu'à devenir verdâtre.

Elle est très facilement décomposée par la chaleu

	Analyse			
	_	Tro	Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.	
V*0+	40,00	37,20	41,28	
Na2O	14,90	16,28	13,12	
Az*0*	36,53	39,51	37,28	
H10		29	*	

7. Acide phosphorique.

Les combinaisons correspondantes à cet acide n'e étudiées par aucun auteur, il était donc intéresse savoir si elles étaient possibles; elles existent no lement, mais elles sont encore très faciles à obtenir

Pour elles, j'ai encore suivi le même mode opérc'est-à-dire dissolution dans l'acide phosphorique « de l'hydrate d'acide hypovanadique.

Cette solubilité se fait avec facilité et m'a permis tenir deux phosphates, bien définis et parfaitemen tallisés. dissolutions de V2O4, 2H2O d sont bleues. J'ai fait deux de ce sence d'une faible quantité d'ac d'un excès.

es à évaporer dans le vide, la n e des cristaux bleu très clair. nement autour d'un centre com nule

que le prouve l'analyse suivante

	Calculé.	I.
V=04	29,74	Зо,
P±0*	50,90	50,
H=0	19,35	19,
	99,99	

nx qui se déposent de la solution horique sont également bleus, que les précédents; ils se prés andes aiguilles allongées partan un.

r constitution correspond à

voici l'analyse:

	Calculé.	ī.
V=0+	21,50	21,
P2 O5	55,18	55,
H2O	23,32	23,
	100,00	

deux phosphates sont très avides récautions prises, il est diffici s, ils deviennent très rapidemes

8. Acide arsénique.

Une solution concentrée et chaude d'acide arsénique dissout très bien l'hydrate d'acide hypovanadique en donnant une liqueur bleue, qui est d'autant plus foncée qu'il y a plus d'hydrate dissous.

Mise à évaporer, elle dépose au bout de 2 ou 3 jours une matière verte boueuse au milieu de laquelle se trouvent disséminés de petits cristaux bleus.

On débarrasse assez facilement les cristaux de cette matière gommeuse et gélatineuse par deux ou trois lavages rapides avec de l'eau dans laquelle est dissous un peu d'acide arsénique.

On obtient alors après séchage une belle matière bleue cristalline présentant la composition

On a en esset:

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
$V_{\bar{z}}O_{\bar{t}}\cdots\cdots$	17,22	17,53	18,22
As ² O ⁵	71,57	71,20	7 0, 9 6
H2O	11,20	11,27	10,80
	99,99		

Au contact de l'air ces cristaux deviennent assez rapidement verts.

Action de quelques acides organiques sur l'acide hypovanadique.

L'hydrate de tétroxyde de vanadium peut également se combiner avec certains acides organiques pour donner des sels bien définis.

J'ai essayé ces combinaisons avec quelques-uns d'entre eux; voici les résultats que j'ai obtenus.

1. Acide formu

l'acide hypovanadique hydraté ide formique, en donnant une n beau bleu d'azur.
Lette liqueur, par évaporation, microscopiques. Débarrassés règne et séchés soigneusement belle couleur bleu d'azur.
Is sont très solubles dans l'eauns solubles dans l'alcool.
Is ont pour formule

(CHO1)2, V1O1, 2

si que le montre l'analyse :

	Calculé.	
$V^{_2}O^{_4}\dots\dots$	56,84	56
CH O*	30,82	39
H3O	12,34	14
	100,00	

2. Acide acétiq

'ai, avec cet acide, obtenu u cédent. L'hydrate est très soluble a dissolution est toujours de conche, il est presque insoluble centré et donne à son contact lise à évaporer, la dissolution e cristalline qui, une fois sèche, ténue, de couleur bleu verdât résentée par

(C*H*O*)*, V*O*, 5

\boldsymbol{A}	nalyse.

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V=O+	31,55	31,90	32,00
C1 H2 O2	44,38	43,12	44,13
H=0	24,06	24,98	23,87
	99,99		

Cet acétate est très peu soluble dans l'eau.

3. Acide oxalique.

L'acide oxalique, lui aussi, se combine avec u trême facilité à l'acide hypovanadique, avec les donne une dissolution bleu verdâtre.

Mise à évaporer dans le vide, cette dissolution rapidement de beaux prismes allongés pouvant att plusieurs centimètres de longueur. Ils sont égalem couleur bleu verdâtre. Ils portent sur leurs faces de parallèles et très fines.

L'analyse permet de leur attribuer la formule

(C2O4)3, V2O4, 7 H2O.

Analyse.

		Tro	uvé.
	Calculé.	I,	II.
V: 04	29,85	29,12	29,41
C2 O4	47,48	48,10	47,07
H ₁ O	22,66	22,78	23,52
	99,99		

Un grand nombre d'autres acides organiques pencore se combiner avec l'hydrate V²O⁴, 2H²O. C'est ainsi que l'acide malonique

donne un malonate bleu clair, très b succinique

CO2 H - CH2 - CH3 -

un sel vert; l'acide salicylique

C+H+ CO+H

un sel bleu, etc.

CHAPITRE IV

Étudo de quelques sels

SULPITES DOUBLES ALC/

L'hydrate d'acide hypovanadique de se combiner très facilement ave donner des sels doubles.

Plusieurs de ces sels ont été entr l'étude et la préparation d'un group celui des métaux alcalins, par exer été faite; seuls quelques sels isol jusqu'ici.

C'est précisément une étude syst naisons de l'acide hypovanadique av en présence de l'acide sulfureux, que je décris dans ce Chapitre. J'ai obsérie de corps nouveaux. Il serait fa étude sur un autre groupe de sels. (tuellement avec les sulfates.

Les recherches les plus récentes bles sont celles de MM. Koppel et l paré quelques-uns de ces sels (1).

Ceux qu'ils ont obtenus provenaie

⁽¹⁾ Ber., 3° série, t. XXXIV, 1901, p. 39 t. XXXV, 1903, p. 154-186.

un courant de gaz sulfureux d'un vanadate alcalin en solution ou suspension dans l'eau.

C'est ainsi qu'en faisant agir l'acide sulfureux sur une solution contenant molécules égales de vanadate d'ammoniaque et d'ammoniaque, et en évaporant ce mélange, tout en continuant l'action du gaz sulfureux, ils virent se déposer un précipité bleu, formé de tables microscopiques en rectangles allongés, qui n'était autre que le sulfite

$$(AzH^4)^2O, 2SO^2, 3VO^2 + H^2O.$$

Avec le potassium et le sodium, ils obtinrent par le même procédé les deux sels

et

Tous les sulfites que j'ai préparés ont été obtenus en partant soit de l'hydrate d'acide hypovanadique, soit de la dissolution bleue.

Je rappelle en passant que cette dissolution est celle d'un sulfite de V2O4 ayant pour formule

Cet hydrate ou cette dissolution étaient dissous ou mélangés avec les bisulfites alcalins. Ces bisulfites étaient obtenus par la méthode habituelle, c'est-à-dire en décomposant, par un courant prolongé de gaz sulfureux, le carbonate tenu en suspension dans l'eau.

Le mélange des deux dissolutions était alors évaporé lentement sur feu doux ou dans le vide.

Voici les divers résultats obtenus avec chacun des métaux.

1. Potassium.

La liqueur bleue en présence du bisulfite de potasse donne très facilement naissance au sulfite double correspondant. La liqueur, chauffée doucem troubler en perdant du gaz sulfui teindre l'ébullition elle dépose, s du ballon, de petits cristaux bleu rapidement à mesure que l'évapo

Le liquide restant est décanté ment dans une atmosphère des 24 heures, il dépose une couch plus gros que les précédents, s comme on pourra le voir par l'as sition.

Si l'on opère à l'ébultition, la plus rapide, mais aussi plus tun celle qui accompagne la forma d'acide hypovanadique; les soubr le ballon en amènent souvent la 1

Après le dépôt du sel qui est alors une belle teinte verte. Cep bouillir à nouveau et elle produ quantité de cristaux, un peu plus Ces cristaux ont même compositi

Ils sont constitués par une con formule

4801,3 V2O1, K2O

qu'on peut écrire

3(SO*V*O*)(SO*K*(

L'analyse m'a, en effet, donné :

		F
	Calculé.	cr.
V201	53,09	j
SO2	27,29	2
$K^{\underline{a}} \otimes \ldots \ldots$	10,03	1
H ₂ O	9,59	
	100,00	

Ce sulfite est lentement soluble à froid, plus rapidemen à l'ébullition.

Au bout de quelques semaines ce sel perd sa belle cou leur bleue pour devenir vert.

J'ai pu obtenir deux autres composés du même méts en opérant différemment.

Je m'adresse encore au bisulfite de potasse dans lequé je dissous l'hydrate V²O⁴, 2 H²O. Cette solubilité, d'ail leurs, n'est pas complète; pour l'achever il suffit de fair passer dans la liqueur un courant de gaz sulfureux; dan ces conditions, au bout de quelques minutes tout est dis sous et la liqueur est bleue.

Chauffée lentement, elle dégage d'abord de l'anhy dride sulfureux, puis de très petits cristaux bleus appa raissent et recouvrent les parois et le fond du ballon.

En continuant à chauffer, la croûte cristalline aug mente assez rapidement, mais les soubresauts violent qui se produisent interrompent forcément l'opération.

Par refroidissement et après 24 heures de repos, j'a trouvé, dans le fond du ballon et sur les parois, un pre mier dépôt très abondant de cristaux grenus de couleu bleu clair et, au-dessus d'eux, une couche d'autres cris taux beaucoup plus gros, mais de couleur bleu foncé.

Ces cristaux, beaucoup plus lourds que les petits, on pu être séparés par simple décantation.

L'analyse m'a montré que j'avais affaire à deux sulfite de composition différente.

Les plus petits correspondent à

5SO2, 3V2O4, 2K2O, 5H2O,

c'est-à-dire

3(SO2V2O4), 2(SO2K2O), 5H2O;

en effet, j'ai trouvé :

		Tro	uvé.
	Calculé.	1.	11.
V2O4	45,43	45,81	44,98
SO ²	29,10	29,27	30,03
K2O	17,25	17,05	16,87
H ₅ O	8,21	7.87	8,12
	99,99		

Les plus gros renferment

qu'on peut écrire

$$2(SO^2V^2O^4), (SO^2K^2O), 2H^2O.$$

Voici le résultat de l'analyse :

		Trouvé.		
	Calculé.	I.	II.	
$V^{\underline{*}}O^{\underline{*}}.\dots\dots$	50,76	49,96	50,83	
SO ²	29,35	29,67	30,46	
K2O	14,38	13,98	ι3,ο5	
H ₅ O	5,50	6,39	5,65	
	99,99			

2. Ammonium.

La préparation du sel double d'ammonium par le premier procédé indiqué précédemment se fait moins facilement que pour le potassium.

En chauffant le mélange de bisulfite et de liqueur bleue, du gaz sulfureux s'échappe en même temps que la liqueur devient très foncée, presque noire.

Par ébullition, aucun dépôt ne se produit, mais après refroidissement il se forme dans le fond du ballon un dépôt verdâtre, au milieu duquel on aperçoit de beaux cristaux noirs, allongés et brillants.

Il est assez facile de les séparer du dépôt verdâtre par

un premier lavage rapide à l'eau distillée qui dissout er grande partie le dépôt sans toucher aux cristaux. On fini ensuite la séparation par un second lavage à l'alcool.

Ces cristaux ont une composition répondant à la sormule

qui peut s'écrire

et dont l'analyse m'a donné :

		Tre	ouvé.
	Calculé.	I.	II.
V*O+	56,71	55,50	56,25
801	29,15	28,74	29,43
Amm	5,93	6,25	5,72
H2O	8,20	9,50	8,59
	99,99		

Ces cristaux sont peu solubles dans l'eau.

En opérant encore comme précédemment avec l'hy drate V²O⁴, ²H²O en présence du bisulfite d'ammoniaque, j'ai pu obtenir un deuxième sel double de cou leur bleu verdâtre, bien cristallisé également et ayan pour formule de constitution

	Analyse.		
	•	Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V=O+	29,62	29,67	28,91
SO2	45,50	45,66	45,7%
$(AzH^4)^2O\dots$	18,48	18,66	18,70
H20	6,39	6,00	6.67
*	99,99		

Enfin, il est possible d'obtenir un troisième sel, et

partant cette fois de l'hypovanadate d'ammoniaque, qu'on peut précipiter, par exemple, de la liqueur bleue.

Cet hypovanate est traité par l'eau bouillante et par un courant de gaz sulfureux en présence duquel il se dissout complètement.

La liqueur est bleu verdâtre; elle est concentrée par l'ébullition. Quand elle est suffisamment réduite, elle commence à déposer à chaud des cristaux dont le nombre va en augmentant par le refroidissement.

Ces cristaux sont également bleu verdâtre, mais ils s'altèrent rapidement en brunissant.

Ils ont pour formule

ou mieux

l'analyse m'a donné en effet :

		Trouvé.		
	Calculé.	I.	II.	
V2 O1	49,82	49,66	. 49, 17	
$SO^2 \dots$	26,74	26,66	26,28	
$(AzH^4)^2O$	6,22	6,20	6,15	
H ² O	17,22	17,47	18,40	
	100,00			

3. Rubidium.

Par ébullition, la formation du sulfite double est dissicile; mais, au contraire, par évaporation dans le vide, après concentration de la liqueur sur seu doux, elle se réalise très bien.

Au bout de quelques jours, le fond du cristallisoir est tapissé de fines aiguilles fragiles, disposées par rayonne ment autour d'un point central ou formant de petites houppes. Le liquide qui les surmonte est décanté, et elles sont mises à sécher entre des feuilles de papier buvard.

Quand elles sont sèches, elles se présentent sous l'aspect d'une poudre cristalline, gris bleu, dont la composition est donnée par la formule

ou, en mettant en évidence les combinaisons des deux sulfites,

l'analyse m'a, en effet, donné les chiffres :

		Trouvé.		
	Calculé.	I.	II.	
V2O4	21,67	21,90	21,45	
SO ²	25,06	24,66	25,83	
Rb ² O	48,57	49,12	47,71	
H ² O	4,07	4,31	5,00	
	100,00			

Ce sel s'altère assez rapidement au contact de l'air.

Par ébullition, le mélange de sulfite de rubidium et d'hydrate V²O⁴, 2H²O ne tarde pas à se troubler.

Il dépose, au bout d'un certain temps et au milieu de violents soubresauts, des cristaux bleu d'azur, très brillants, à reslets moirés.

Ces cristaux constituent un second sulfite double de rubidium et de V2O4, ainsi que le montre l'analyse suivante:

		Tro	ouvé.
	Calculé.	I.	II.
V2 O4	42,45	42,90	41,87
SO ²	24,55	24,02	24,65
Rb^2O	23,78	24,61	23,18
H ₃ O	9,22	8,47	10,27
	100,00		

met de leur : 3802, 2V201

re

SO2V2O4), (\$

4. C

de cæsium ctement de

eux-mêmes llement groi

4SO2, V2O4 ent au même SO2 V2O4), 3(

onné comme

Calcu				
11,7		•	 •	
18,1				
59,5				
10,1				
100,0				

5. *T1*

uble corresp lus facilemen hauffer à poliqueur ble raissent dans le fond du ballon de petits cristaux très brillants.

L'ébullition est tumultueuse et excessivement violente; elle produit des soubresauts considérables, et il faut prendre des précautions spéciales pour éviter la projection du liquide bouillant.

Ces cristaux sont de couleur bleu vert, très brillants, à reslets moirés.

Ils sont représentés par la formule

qui, développée, s'écrit

en voici l'analyse:

		Trot	ıvė.
	Calculé.	I.	II.
V2O4	32,07	31,95	32,04
SO ²	37,67	37,82	37,83
Tl2O	19,37	19,18	19,30
H2O	10,89	11,05	10,81
•			
	100,00		

Ensin, par évaporation dans le vide du sulfite de thallium, dans lequel est dissous l'hydrate V²O⁴, ²H²O, j'ai pu obtenir encore, après quelques jours, un très joli sel de couleur vert émeraude.

Il est constitué par de larges et belles paillettes brillantes ayant exactement l'aspect des paillettes d'acide borique.

La constitution de sa molécule est représentée par la formule brute

qui peut s'écrire

ainsi que le prouve l'analyse :

		Tro	uvé.
	Calculé.	I.	II.
V2 O4	13,03	13,58	12,94
SO ²	15,07	15,42	15,54
Tl ² O	66,24	65,17	65,21
H ₂ O	5,65	5,83	6,30
	99,99		

6. Sodium.

Avec le sodium, l'évaporation dans le vide des deux sulfites ne donne rien; c'est à l'ébullition qu'il faut avoir recours pour obtenir un résultat. L'opération est longue, et il faut concentrer énormément la liqueur pour voir apparaître, par refroidissement, au milieu d'un précipité verdâtre, quelques cristaux noirs isolés.

En ajoutant une nouvelle quantité de liqueur bleue, cristaux et précipité se redissolvent.

La liqueur est alors mise à évaporer jusqu'à consistance sirupeuse.

Après 24 heures de repos, on trouve encore, au milieu d'un dépôt verdâtre, un grand nombre de très beaux cristaux noirs, brillants, et qu'il est facile de séparer du dépôt vert, comme nous avons eu l'occasion de le faire pour le sel d'ammonium.

La composition de ces cristaux noirs est représentée par la formule

ou, ce qui revient au même,

5(SO2V2O4)(SO2Na2O), 2H2O.

Analyse.				
	•	Tro	Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.	
V=0+	63,26	62,92	63,46	
SO*	29,26	30,00	29,28	
Na* O	4,72	4,92	4,81	
H ₂ O	2,76	2,16	2,45	
	100,00			

Ces cristaux sont insolubles dans l'eau froide, peu s lubles dans l'eau bouillante.

Ici encore il est facile d'obtenir un deuxième sulfite, a partant de l'hydrate V2O4, 2H2O.

Mais le sel qui prend naissance a un tout autre aspe que le précédent; il est cristallisé, mais, au lieu d'êt noir, il est vert clair.

L'analyse le représente par la formule

c'est-à-dire par

2(SO*V*O*)(SO*Na*O), 4H*O.

	Analyse		
		Trouvé.	
	Calculé.	I.	n.
$V^{\underline{a}}O^{\underline{a}}$	50,45	49,85	50,86
SO*	29,17	29,72	30,13
Na*O	9,44	8,96	9,16
H.O	10,94	11,47	9,85
	100,00		

Légèrement soluble dans l'eau froide.

7. Lithium.

Le sulfite double de lithium est un des plus difficile à obtenir.

nême prolongée,
ne donne rien.
au contraire, au l
me, au fond du
bleu clair, qu'
que la liqueur soit
on pousse trop loi
voir apparaître,
ancs, qui rapidem
sont constitués pa
ithine impur.
en revanche, ont la

O2V2O5), 5(SO2Li2

6 SO2, V2O4, 5 Li2O

Analyse.

Calculé. ... 19,66 ... 45,49 ... 17,77 ... 17,08 100,00

voit, la série de c nt. Ils ont encore ovanadique, c'ests cependant deux nmonium et l'aut ex sulfites, en effe ne les dissolutions

être représentés j

O*V*O*), n'(SO*M

dans laquelle M est remplaçable par un métal alcalis quelconque, n, n' et n'' indiquant le nombre de chacus des sulfites simples qui se combinent pour donner le sulfite double.

ADDITION.

Mesure de la quantité de chaleur mise en jeu dans la transformation isomérique de l'acide hypovanadique hydraté.

Au cours de l'impression de ce présent travail, j'ai puachever la première série des déterminations thermochimiques que j'avais entreprises en vue de déterminer la quantité de chaleur qui accompagne la transformation isomérique de l'acide hypovanadique hydraté. J'en donnaici les résultats:

Cette mesure ne peut se faire rigoureusement qu'à la seule condition d'arriver dans les deux cas à un même état final.

Nous avons vu qu'il nous est possible (') d'atteindre ce même état final, après neutralisation par la potasse or la soude, de l'acide sulfurique correspondant aux deur sulfates en dissolution bleu et vert, provenant le premie de l'hydrate rose et le deuxième de l'hydrate vert. Malheu reusement, cet état final ne se produit qu'au bout d'ur temps plus ou moins long, variable pour chaque forme et dans tous les cas impossible à mesurer dans le calorimètre.

Pour réaliser cette détermination, j'ai profité de le grande solubilité dans un excès de potasse de l'hypovana date qui prend naissance; et, au lieu d'ajouter la quantite théorique de potasse nécessaire pour saturer exactemen l'acide sulfurique contenu dans la liqueur, j'en ai ajouté le double.

⁽¹⁾ Voir p 243.

En opérant ainsi les résultats sont dans chaque milieu nous procédons même façon, et en présence des mês cun des corps en réaction, c'est-à-c rique, acide hypovanadique et potas.

La réaction est complètement ter nutes. Les liqueurs finales sont limp dans l'une comme dans l'autre, il 1 distinguer ou de faire naître une part

Les différentes réactions essayée plissent désormais rigoureusement d un parallélisme frappant, aussi bien mochimique qu'au point de vue colo

L'état final est le même, la molécu tique à elle-même.

Toutes les mesures ont été faites suivantes :

> 3000m² de liqueur acic 3000m² de liqueur basi

l'une et l'autre ayant les composition Voici les résultats obtenus :

La quantité de chaleur provenant : sulfate bleu avec la potasse dégage

ce nombre est la moyenne des quatre les diverses expériences :

$$+16,82, +16,98, +17,02$$

Celle correspondant au sulfate ver

moyenne de

$$+18,64, +18,49, +18,69$$

La chaleur correspondant à la ti

rique elle-même est égale à la différence de ces deux quantités de chaleur, c'est-à-dire à

1 cal , 64.

Nous pouvons alors conclure : que l'acide hypovanadique, sous sa forme instable rose, dégage, pour se transformer sous sa forme stable verte, une quantité de chaleur égale à 1^{cal}, 64.

CONCLUSIONS.

Les principaux résultats acquis au cours de ce travail sont les suivants :

1º Pour l'acide hypovanadique:

J'ai trouvé un nouvel hydrate cristallisé de cet acide répondant à la formule

et j'ai indiqué un moyen très pratique et facile permettant d'obtenir cet hydrate en aussi grande quantité qu'on le désire.

Ceci est d'une grande importance; cet hydrate étant très soluble dans les acides, cela m'a permis de préparer et d'isoler une grande quantité de sels nouveaux.

- 2º J'ai découvert et étudié une modification isomérique de cet hydrate, et j'ai montré que cette modification isomérique persistait dans les sels qui en dérivent.
- 3° J'ai combiné cet hydrate rose avec les divers acides et j'ai obtenu ainsi les nouveaux sels suivants:

A. - Acides hydrogénés.

VO²Cl², 8 H²O..... vert foncé VO²Br³, 5 H²O..... vert L'iodure en dissolution. J'ai montré que ces sels, comme de cobalt, changent de couleur en des hydracides qui leur ont donné :

Ces changements de couleur sont sels intermédiaires, qui sont des c rure, bromhydrate de bromure et ic L'eau ramène les dissolutions à l

B. - Acides oxyg

a. Acide sulfureux :

```
V2O4, SO2, 4,5 H2O... ve
V2O4, 2SO2, 6H2O... ble
V2O4, 2SO2, 8H2O... ble
V2O4, 2SO2, 16H2O... ble
V2O4, 2SO2, 16H2O... ble
V2O4, 2SO2, 16H2O... ble
V2O4, 3SO2, 16H2O... ble
```

b. Acide sélénieux :

c. Acide sulfurique:

```
V2O1, SO2, 3H2O... bl

V2O1, 2SO2, 5H2O... bl

V2O1, 2,5SO2, 9H2O... bl

V2O1, 3SO3, 10H2O... bl

V2O1, 3,5SO2, 10H2O... bl

V2O1, 4,5SO2, 11H2O... bl

V2O1, 5SO2, 12H2O... bl
```

d. Acide sélénique :

```
V*O*, 3,5 SeO*, 71
V*O*, 5 SeO*, 101
```

e. Acide azotique :

Avec cet acide je n'ai pu obtenir auc

287

RECHERCHES SUR L'ACIDE HYPOVANADIQUE.

f. Acide azoteux :

(Az2O2, K2O) (Az2O2V2O4), 4H2O, [Az2O2(AzH4)2O](Az2O2, V2O4), 6H2O.

g. Acide phosphorique:

V*O*, 2P*O*, 6H*O, V*O*, 3P*O*, 10H*O.

h. Acide arsénique :

V2O3, 3 As1O3, 6 H2O.

C. - Acides organiques.

z. Acide formique:

(CHO1)2, V2O4, 2 H2O.

j. Acide acétique :

(C*H*O*)*, V*O*, 5H*O.

k. Acide oxalique:

(C2O1)2, V2O1, 7 H2O.

Sels doubles.

Sulfites doubles alcalins:

to Potassium:

2(SO²V²O⁴) (SO²K²O), 2H²O, 3(SO²V²O⁴) (SO²K²O), 5H²O, 3(SO²V²O⁴), 2(SO²K²O), 5H²O.

2º Ammonium :

3(SO²V²O⁴) [SO²(AzH⁴)²O], 4H²O, 5(SO²V³O⁴), 2[SO²(AzH⁴)²O], 16H²O, V²O⁴, 4SO², 2(AzH⁴)²O, 2H²O.

3º Rubidium:

$$(SO^{2}V^{2}O^{4}), 2(SO^{2}Rb^{2}O), 2H^{2}O, 2(SO^{2}V^{2}O^{4}), (SO^{2}Rb^{2}O), 4H^{2}O.$$

4° Cæsium:

 $(SO^{2}V^{2}O^{4}), 3(SO^{2}Cs^{2}O), 8H^{2}O.$

5° Thallium:

$$(SO^{2}V^{2}O^{4}), 2(SO^{2}Tl^{2}O), 4H^{2}O, 3(SO^{2}V^{2}O^{4}), (SO^{2}Tl^{2}O), 8H^{2}O.$$

6° Sodium:

$$2(SO^2V^2O^4), (SO^2Na^2O), 4H^2O, 5(SO^2V^2O^4), (SO^2Na^2O), 2H^2O.$$

7° Lithium:

$$(SO^2V^2O^4), 5(SO^2Li^2O), 8H^2O.$$

Tous ces sels peuvent être représentés par la formule générale

$$n(SO^2V^2O^4), n'(SO^2M^2O), n''H^2O.$$

RECHERCHES THÉORIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LE: CHALEURS DE COMBUSTION ET DE FORMATION DE: COMPOSÉS ORGANIQUES.

QUATRIÈME MÉMOIRE.

COMPOSÉS AZOÏQUES;

PAR M. P. LEMOULT.

1. - INTRODUCTION.

Nos connaissances thermochimiques sur les azoïq sont très peu nombreuses et l'étude de ces composés, s ce rapport, est presque tout entière à faire. On ne c naît qu'une seule chaleur de combustion d'azoïque, c de l'azobenzol, déterminée en 1889, par M. Petit Recueil, 6° série, t. XVIII, p. 161); d'autre part, M. L. gnon, en 1888, a mesuré la quantité de chaleur déga quand on traite une solution aqueuse chlorhydrique quelques amines primaires par une solution aqueuse nitrite de sodium, c'est-à-dire quand on diazote ces ami pour les transformer ainsi en chlorhydrates de diazoïqu cette quantité de chaleur est à peu près constante et . sine de 32 Cal (31 Cal, 4 pour l'aniline, 33 Cal, 1 et 33 Cal, 6 p les toluidines para et ortho) (Comptes rendus, t. C 1888, p. 1162), tandis que MM. Berthelot et Vieille ava évalué la chaleur de formation de l'azotate de diazober (Sur la force des matières explosives, t. II, 1883, p. . Enfin, en 1889, MM. Alexeyeff et Werner (But. 5 chim., 3º série, t. II, p. 7:9) ont mesuré la chaleur neutralisation on de dissolution de quelques azoïques

Comme on le voit, la lacune était particulièrent grave en ce qui concerne les chaleurs de combustion azoïques, et c'était précisément ce point qui me parais

Ann. de ! him. et de Phys., 8º série, I. XIV. (Juillet 1908.)

présenter le plus d'intérêt, et cela à plusieurs égards. On sait, en effet, comme je l'ai montré dans divers Mémoires, évaluer pour la chaleur de combustion d'une molécule déterminée la part contributive de chacun des éléments qui la composent et des fonctions qui lui appartiennent. Or les azoïques contiennent un groupe spécial caractéristique comprenant deux atomes d'azote unis par une double liaison: groupe — Az — Az —. En comparant la chaleur de combustion effective d'un de ces azoïques à la somme des appoints connus d'avance par les résultats antérieurs, on connaîtra, en valeur et en signe, l'importance thermique du phénomène qui correspond à la formation de cette double liaison, d'où l'on déduira des conclusions relatives à la stabilité de cette liaison, c'est-à-dire à celle des composés azoïques.

D'autre part, la commaissance des chaleurs de combustion m'a paru de nature à apporter quelques arguments dans la discussion relative à la formule de constitution des oxyazoïques et des amidoazoïques, discussion ouverte depuis longtemps et non encore terminée. Pour les oxyazoïques, l'oxyazobenzol par exemple, on hésite entre les deux formules I et II; la première, dite formule azoïque, comprend un groupe — Az = Az — et un groupe OH intact, tandis que la seconde, formule quinonique, n'a plus qu'un groupe hydrazoïque et dérive de la quinone oxime:

L'expérience montre, en effet, qu'on obtient un seul et même corps par les deux réactions suivantes : 1° action du chlorure de diazobenzol sur l'a-naphtol (formule 1); 2° action de la phénylhydrazine sur l'a-naphtoquinone (formule II). Il faut donc admettre qu'au cours de la réaction, l'une des deux formes a évolué vers l'autre; mais

dans quel sens s'est faite l'évolution, de l'vers II ou en sens inverse? Le corps est-il un azoïque vrai ou une phénylhydrazone; telle est la question qui se pose et qui, jusqu'à maintenant, en dépit des arguments accumulés de part et d'autre, n'a pas reçu de réponse définitive. Nous verrons tout à l'heure les arguments nouveaux que la Thermochimie apporte dans cette controverse.

En dehors même de ces considérations, l'importance exceptionnelle de la famille des composés azoïques, qui comprend un nombre si considérable de matières colorantes artificielles d'un usage courant, m'a paru justifier au point de vue thermochimique l'étude de ces substances, ou du moins des plus simples d'entre elles. Un grand nombre de composés azoïques, matières colorantes ou produits colorés, sont fabriqués industriellement; on peut donc se les procurer facilement. Toutefois, il a été presque toujours nécessaire de les purifier, soit par des cristallisations dans des solvants appropriés, soit par des séparations parsois laborieuses; les corps n'ont été brûlés dans la bombe calorimétrique qu'après vérification de leur pureté. Voici les résultats obtenus.

II. — Azoïques de constitution connue.

Parmi ceux-ci, j'ai étudié l'azobenzol, le p.-azoanisol et le p.-azophénétol; pour eux, il ne semble pas y avoir de doute au point de vue constitutionnel. On les obtient en effet par réduction ménagée du nitrobenzol, ou bien de p.-nitroanisol ou p.-nitrophénétol; il semble bien que l'élimination successive de l'oxygène des groupes nitro se fasse ici de la même manière dans les trois cas et conduise à l'élaboration d'un groupe azoïque vrai -- Az = Az -.

A la vérité, on peut bien émettre l'hypothèse plus ou moins vraisemblable d'une ou plusieurs migrations et désendre d'autres formules de constitution, mais ce n'est pas le lieu d'examiner ces suppositions et l'on peut admettre, conformément à un usage aujourd'hui à peu près général, que les trois corps en question sont de vrais azoïques.

Azobenzol:
$$C^6H^5Az = AzC^6H^5$$
, $P_m = 182$.

Purifié par plusieurs cristallisations dans l'alcool à 95°, ce corps était formé de beaux cristaux rouge jaunâtre, fondant à 68° (indiqué 68°), et dont la teneur en azote s'élève à 15,4 et 15,4 pour 100; théorie: 15,3 (0°,2895 ont donné 32°°,05 à 18° sous 763°°; — et 0°,2735 ont donné 36°°,8 à 20° sous 762°°). Ce composé, mis en pastilles, a brûlé très facilement et avec la plus grande régularité, en donnant les résultats suivants:

Subst.
$$\begin{cases} 0,8080... & 6915,13 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 8558,33 \\ 0,9290... & 6249,01 \end{cases}$ pour $1^{8} \begin{cases} 8572,03 \end{cases}$ Moy.: $8565^{cal},18$

d'où l'on déduit, en rapportant les résultats à la molécule,

$$Q_{\nu c} = 1558^{\text{Cal}}, 86.$$
 $Q_{\nu c} = 1559^{\text{Cal}}, 7,$

et, pour la formation,

$$C^{12} + H^{10} + Az^2 = C^6 H^8 Az : Az C^6 H^5 sol... - 83^{Cal}, \iota.$$

M. Petit (loc. cit.), qui avait étudié antérieurement le omposé en question, a donné le résultat :

$$Q_{pc} = 1555^{Cal}, 8.$$

Comme on le voit, les deux valeurs ne diffèrent entre elles que de 3^{Cal}, 9, soit un écart de $\frac{1}{400}$; une telle coïncidence de deux résultats obtenus par des auteurs différents, avec deux appareils différents, démontrerait, si besoin en était encore, la sécurité avec laquelle on peut employer l'appareil et la méthode de M. Berthelot.

CHALEUR DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGANIQUES. 293

$$p.-Asoanisol: CH3 - O - C6H4 - Az = Az - C6H4 - O - CH3,
 $P_m = 242.$$$

Deux échantillons, l'un provenant de la maison Kahlbaum, l'autre de la maison Schuchardt, présentaient la même coloration jaune et fondaient au mème point : 163°-163°, 5 (indiqué 163°); ils avaient pratiquement la même teneur en azote : 11,61 pour 100; théorie : 11,65 (05,331 ont donné 33°m³, 3 à 17° sous 759mm). Le premier a fourni, dans la bombe calorimétrique, les deux premiers résultats ci-dessous; tandis que le second a fourni le résultat indiqué en dernier lieu :

Subst.
$$\left\{ \begin{array}{l} \textbf{0,5330...} & 3960,86 \\ \textbf{0,4883...} & 3652,69 \\ \textbf{0,5804...} & 4329,55 \end{array} \right\} \begin{array}{l} \textbf{Soit} & \left\{ \begin{array}{l} 7431,25 \\ 7480,43 \\ 7459,59 \end{array} \right\} & \textbf{Moy.:} 7457^{\text{cal}},1 \end{array}$$

d'où, pour la molécule,

$$Q_{\nu c} = 1804^{\text{Cal}}, 6, \qquad Q_{\rho c} = 1805^{\text{Cal}}, 5,$$

et, pour la formation,

$$C^{14} + H^{14} + O^2 + Az^2 = C^{14}H^{14}O^2Az^2$$
 sol... -2^{Cal} , 3

$$p.-Azophénétol: C2H5-O-C6H4-Az=Az-C6H4-O-C2H5$$

$$P_{m}=270.$$

Corps solide, jaune, fondant à 160° (indiqué 160°) et contenant 10,45 pour 100 d'azote; théorie: 10,37 (05,316 donnent 28°m³,6 d'azote à 16° sous 756mm), qui brûle très facilement en donnant:

Subst.
$$\begin{cases} 0,5878... & 4594,21 \\ 0,5973... & 4695,01 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7815,94 \\ 7804,14 \end{cases}$ Moy.: 7810^{cal} ,04

d'où il résulte :

$$Q_{\nu c} = 2108^{Cal}, 7, \qquad Q_{\rho c} = 2110^{Cal}, 1,$$

, par conséquent,

$$C^{14} + H^{18} + O^2 + Az^2 = C^{18}H^{16}O^2Az^2 \text{ sol} \dots + 19^{Cat}, 7$$

Conséquences: 1º Homologie. — Les nombres ciissus permettent de faire quelques remarques relatives ix diverses sortes d'homologie; les chaleurs de comistion, à pression constante, sont respectivement:

La différence entre les deux derniers est de 304^{Cal},6, sit deux fois 152^{Cal},3, c'est-à-dire bien près de la valeur gulière, puisque ces deux corps sont, l'un par rapport à tutre, homologues au carbone et que, par conséquent, différence attendue est 157^{Cal} par chaque groupe CH² applémentaire.

La différence entre les deux premiers nombres est ptablement inférieure, puisqu'elle n'atteint que 245 Gal, 8, sit 2.122 Gal, 9; mais cette différence est encore régulière, sisque l'azobenzol et l'azoanisol sont deux homologues ar l'oxygène d'une fonction éther-oxyde et que, par suite, différence attendue s'élève à 124 Gal (1) pour chaque roupe CH2 supplémentaire.

2º Appoint de la double liaison entre les deux tomes d'azote. — Ces nombres permettent, en outre, 'évaluer l'appoint thermique de la singularité caractéstique des azoiques étudiés, la double liaison entre eux atomes d'azote. En effet, si l'on envisage l'azoenzol C¹²H¹⁰Az², les appoints thermiques des éléments qui y sont contenus forment un total de 1532^{Col} 12.102+5.55+2.16,5), qui est inférieur de 2, Col, 7, la chaleur de combustion trouvée. Il faut donc admettre ue cet écart important est dû à ce qui n'est pas entré en

⁽¹⁾ L'homologie se traduit ici par l'apport: $157^{\rm Cal}$ de la matière hydro-irbonce ajoutée, diminué de l'appoint $\varphi=33^{\rm Cal}$ correspondant à un xygene d'éther-oxyde.

CHALEUR DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGANIQUES. 293

ligne de compte, c'est-à-dire la double liaison entre les deux atomes Az; cette singularité, au moment où elle se produit, correspond donc à un emmagasinement de 27^{Cal},7 disponible au cours de la destinée chimique de la molé-cule, particulièrement lors de sa combustion.

Si l'on examine le p.-azoanizol C¹⁴H¹⁴O²Az², la somme des appoints est encore ici très facile à faire, en tenant compte toutefois de la présence des deux atomes d'oxygène qui figurent sous forme de fonctions éther-oxyde ($\varphi = 33^{\text{Cal}}$), ce qui donne un total de 1780^{Cal}, inférieur ici encore à la chaleur de combustion mesurée, l'écart s'élevant à 25^{Cal}, 5. Comme on devait s'y attendre, puisque cela s'est toujours confirmé jusqu'ici, l'écant qui représente la valeur thermique de la singularité examinée a, à très peu près, la même valeur dans les deux cas; on pourra donc, sans grande erreur, fixer cette valeur à 27^{Cal}, et dire:

Les azoïques sont des composés qui présentent une singularité (celle que nous figurons par le symbole Az = Az), qui se traduit à nous par l'existence d'une surcharge thermique d'environ 27^{Cal} ; sous ce rapport, ils appartiennent à la catégorie des composés qui présentent l'isomerie dynamique, au sens élargi de cette expression.

En tenant compte de cette surcharge, on peut maintenant calculer la chaleur de combustion de tout composé azoïque vrai; c'est ainsi, par exemple, que ce calcul donne pour l'azophénétol la valeur théorique: 2121 Cal, alors que l'expérience donne 2110 Cal, 1; on pourrait être tenté de reporter l'écart 10 Cal, 9 sur l'appoint de la singularité, mais il faut remarquer que, malgré cet écart, les deux nombres coïncident à \frac{1}{200} près et que, par suite, il serait plus que téméraire d'attribuer cet écart à autre chose qu'aux erreurs d'expériences, surtout étant donné le poids moléculaire élevé du composé qui a fourni ces résultats.

3º Comparaison avec les hydrazoïques. — J'ai montré antérieurement que les hydrazoïques sont, tout comme les composés azoïques, des composés à surcharge thermique, avec cette différence toutefois que la surcharge. au lieu de s'élever à 27^{Cal}, s'élève à 37^{Cal}, c'est-à-dire est notablement supérieure. Il en résulte immédiatement que les hydrazoïques doivent être moins stables que les azoïques et l'on sait qu'il en est ainsi, puisque les premiers subissent, par exemple, la transposition benzidinique ou semidinique par une simple ébullition en milieu acide dilué, tandis qu'une telle action n'a aucun esset sensible sur les azoïques. Comme conséquence encore, on doit passer facilement des hydrazoïques aux azoïques : c'est ce que montre une expérience déjà signalée par M. P. Petit (ce Recueil, 6° série, t. XVIII, p. 162, année 1889), qui transforme rapidement l'hydrazobenzol incolore en azohenzol assez fortement coloré, par simple contact de l'oxygène atmosphérique.

4º Étapes de la réduction des composés nitrés. — Parmi les diverses étapes que parcourt un composé nitré pour arriver finalement à l'amine qui lui correspond, les principaux termes sont maintenant connus au point de vue thermique et nous pouvons de leur comparaison tirer quelques remarques. Ces différentes étapes sont indiquées ici, R représentant un radical cyclique, par exemple CºH⁵:

CHALEUR DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGANIQUES. la deuxième colonne comprend les chaleurs de combustion de chacun de ces corps, en représentant par f (R) la somme des appoints thermiques dus aux éléments qui composent R; par exemple, $f(R) = f(C^6H^5) = 749^{Cal}$, si R = C'Hs, et la troisième colonne comprend les valeurs des surcharges thermiques correspondant à chaque composé, en considérant comme surcharges tout appoint qui n'est pas dû à des éléments combustibles, carbone, hydrogêne et azote. On voit que le minimum de surcharge c'est-à-dire le maximum de stabilité, est réalisé pour le nitro dérivé; puis cette surcharge augmente par bonds successifs et irréguliers au fur et à mesure qu'on franchiles étapes, de manière à atteindre sa valeur culminante pour l'hydrazoique; là se produit le minimum de stabilité et le composé se trouve bien près, soit de la culbute ou transposition qui le transforme en composé henzidinique ou semidinique, suivant celles des positions du noyau qu sont libres, soit de la réduction finale qui l'amène à l'éta d'amine primaire; dans l'un ou l'autre cas, la surcharge du composé qui en résulte est presque nulle et la série des transformations paraît épuisée quand la molécule initiale

III. - OXYAZOÏQUES.

a atteint cet état de repos relatif.

Les oxyazoïques que j'ai étudiés ont été obtenus par le procédé classique : diazotation d'une amine pour l'obtention d'un diazoïque et copulation avec un phénol ou naphtol; la matière colorante obtenue est, si cela es nécessaire, précipitée par le sel marin et cristallisée dans un solvant approprié, le plus souvent, alcool ou benzène Il m'a paru inutile de préparer quelques oxyazoïques par la méthode de phényihydrazine et quinones, puisque les composés ainsi obtenus sont identiques à ceux qu'or obtient par le premier procédé mentionné.

 $p.-Oxyasobensol: C^{12}H^{10}Az^{2}O, P_{m}=198.$

'ondre cristalline jaune sale, terne, obtenue par crisisations benzéniques, fondant à 152° (indiqué: 152°)
contenant 14,24 pour 100 d'azote; théorie : 14,14
,2959 de substance donnent 37°° d'azote à 21° sous
, mm). Ce corps, mis en pastilles, brûle avec la plus
nde facilité et donne les résultats suivants:

qui donne, pour la molécule,

$$Q_{re} = 4508^{Cal}, 5, Q_{re} = 4509^{Cal}, 1,$$

pour la formation à partir des éléments,

$$C^{12} + H^{10} + Az^2 + O = C^{12}H^{10}Az^{20} \text{ sol.}..$$
 -33C1, r

Benzène-asonaphiol : $C^{16}H^{13}Az^2O$, $P_m=248$.

Poudre brun rougeâtre, que l'on cristallise dans l'alcool 5°; on a alors de très belles aiguilles rouge rubis font à 204° (indiqué: 206°) et contenant 11,45 pour 100 zote; théorie: 11,29 pour 100 (0°,316 de substance rnissent 31°m' d'azote à 18° sous 755mm); les pastilles enues avec ce corps brûlent avec la plus grande ilité.

à il résulte pour la molécule les valeurs suivantes :

$$Q_{\nu c} = 1968^{Cal}, a, \qquad Q_{\rho c} = 1969^{Cal},$$

pour sa formation,

$$C^{16} + H^{10} + Az^{2} + O = C^{16}H^{10}Az^{2}O$$
 sol... -53^{Cal}, o

Benzène-azo- β -naphtol: C¹⁶H¹⁰Az²O(β), $P_m = 248$.

Obtenu comme le précédent, avec lequel il présente une grande différence d'aspect, puisqu'il est formé de magnifiques aiguilles rouge vif.

Point de fusion: 132° (indiqué: 134°), et teneur en azote: 11,38 pour 100; théorie: 11,29 (0⁸,321 donnent 31^{cm²},8 d'azote à 18° sous 759^{mm},5); il brûle également très bien.

Subst.
$$\begin{cases} 0,4152... & 3306,85 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 7964,4 \\ 0,3905... & 3102,49 \end{cases}$ pour 16 $\begin{cases} 7944,9 \end{cases}$ Moy.: 7954^{cal} , 6

ce qui correspond, pour la molécule, à

$$Q_{\nu c} = 1972^{Cal}, 75, \qquad Q_{\rho c} = 1973^{Cal}, 5,$$

et, pour sa formation, à

$$C^{16} + H^{10} + Az^2 + O = C^{16}H^{20}Az^2O \text{ sol}... - 49^{Cal}, 3$$

1.2.4-
$$Xyl$$
ène-azo- β -naphtol: C¹⁸ H¹⁴ Az²O, $P_m = 276$.

Composé analogue au précédent, mais d'un rouge plus vif, fondant à 163° et contenant 10,09 pour 100 d'azote; théorie: 10,14 pour 100 (0^g, 2876 ont donné 25° d'azote à 21° sous 758^{mm}); il brûle sans aucune difficulté.

et, par conséquent, on a

$$Q_{\nu c} = 2287^{\text{Cal}}, 4, \qquad Q_{\rho c} = 2288^{\text{Cal}}, 9,$$

et, pour la chaleur de formation,

$$C^{18} + H^{14} + Az^2 + O = C^{18}H^{14}Az^2O \text{ sol...} -39^{Cal}, 5$$

p.-Oxyazobenzol měthylě : C13H13A

Obtenu par l'action du sulfate ne le p.-oxyazobenzol en milieu alcool r sence de la quantité calculée de m puis cristallisé dans l'alcool. Aiguill fondant à 53°,5 (indiqué : 53°,5) pour 100 d'azote; théorie: 13,20 (0°, d'azote à 15° sous 757°), dont la ce trique ne présente aucune difficulté.

d'où, pour les chaleurs de combustic

$$Q_{\mu c} = 1675^{\text{Cal}}, 6, \qquad Q_{\mu c} = 1$$

et, pour la chaleur de formation à pa

$$C^{13} + H^{12} + Az^{3} + O = C^{13}H^{12}Az^{3}O$$

Voici le Tableau des résultats of azoïques :

•	Chaleur	Chal
	de formation.	met
pOxyazobenzol	—33, t	FČ I
Benzolazo-a-naphtol	-53,8	19
Benzolazo-β-naphtol	-49,3	19:
1.2.4-Xylolazo-β-naphtol	-39,5	22
pOxyazobenzol methylé.	-36,6	16;

d'où l'on déduit les conséquences su l'a Les deux azoiques obtenus avec benzo! et avec l'α-naphtol ou le β-n chaleur de combustion à 4^{Cul}, 5 pr confirme à nouveau ce qu'on sava isomères ayant mêmes fonctions, ou montre que ces deux corps sont construits sur le même type; tous deux sont ou bien de véritables azoïques hydroxylés ou bien des composés quinoniques.

2" La différence entre la chaleur de combustion de l'oxyazobenzol et des benzolazonaphtols α et β (moyenne: 1971 Cal, 25) s'élève à 462 Cal, 1; c'est à très peu près la différence qu'on devait attendre, puisque les molécules comparées présentent entre elles les mêmes différences qu'il y a entre 1 mol de benzène et 1 mol de naphtalène, soit C4 H2, ce qui équivaut à 463 Cal.

3° Entre ces mêmes benzène-azonaphtols et le 1.2.4-xylène-azo-β-naphtol, la dissérence des chaleurs de combustion est de 316^{Cal}, 7, alors que la dissérence attendue correspondant à l'addition de deux groupes CH² sixés sur des atomes de carbone s'élève à deux sois 157^{Cal}.

4º La conséquence la plus importante qu'on puisse déduire des nombres qui figurent ci-dessus est celle qui est relative à la formule de constitution des oxyazoïques. On sait que l'introduction dans une molécule d'un atome d'oxygène sous forme de groupement fonctionnel phénolique OH amène une perte de 51 Cal (φalc. tert. = 51 Cal); or, si l'on compare la chaleur de formation de l'azobenzol, azoïque vrai, soit 1559^{Cal}, 7, à la chaleur de combustion du p.-oxy-azobenzol 1509^{Cal}, 1, on trouve, précisément dans le sens attendu, la différence 50^{Cal}, 4, qui correspond à une hydroxylation; on est donc en droit de conclure que l'oxyazobenzol est construit sur le même type que l'azobenzol et n'en dissère que par un groupe OH; c'est donc un azoïque hydroxylé dérivant de la formule I. Pour que la démonstration soit complète, il faudrait établir que l'oxyazobenzol, s'il était construit sur le type II, c'està-dire avait la formule quinonique

$$C^6 H^5 Az H - Az = \bigcirc = O,$$

ne pourrait pas avoir pour chaleur de combustion 1509 Cal

un nombre voisin. Dans l'état actuel de nos connusnces thermiques, on ne peut pas calculer la chaleur de
mbustion théorique du composé ci-dessus, car on ne
nnaît pas l'appoint thermique correspondant à celui des
yaux qui est quinonisé. Quoi qu'il en soit, les consirations thermochimiques n'excluent pas, loin de là,
les semblent bien près de confirmer, pour l'oxyazonzol, la formule I d'un azoïque hydroxylé; nous reouverons plus loin, avec les amidoazoïques, une conusion analogue.

En adoptant pour les oxyazoïques la formule I, on peut intenant calculer la chaleur de combustion théorique a divers composés étudiés ci-dessus, en tenant compte la surcharge 27^{Cal} attachée à la double fisison azoïque, de la perte en calories attachée à la présence d'un oupe OH: 51^{Cal}; on obtient sinsi les nombres qui urent, dans le Tableau précédent, à la troisième come, et dont la comparaison avec les chiffres de la uxième colonne montre une concordance tout à fait isfaisante; la conclusion relative à la formule constitunelle des oxyazoïques se trouve donc étendue aux atre corps étudiés.

\$\(^{\omega}\) L'oxyazobenzol méthylé permet aussi une compason intéressante. On a vu, en effet, que le p.-azoanisol, est forcément un azoïque vrai, a pour chaleur de comstion moléculaire \(Q_{pe} \infty 1805^{Cal}, 5 \); or, si de la formule

$$CH^2 - O - C^4H^4 - Az = Az - C^4H^4 - O - CH^3$$
,

le représente, on enlève un groupe O — CH1 pour le nplacer par un atome d'hydrogène, on obtient le composé

)
$$H - C^{\bullet}H^{\bullet} - Az = Az - C^{\bullet}H^{\bullet} - O - CH^{\bullet}$$
,

est précisément la forme l'de l'oxyazobenzol méthylé, formule quironique de ce composé étant

(a)
$$G^{4}H^{4} - Az(CH^{2}) - Az = C^{4}H^{4} = 0$$

Or, l'amputation imposée à la molécule de l'azoanisol se traduit par une perte de $157^{Cal} - 33^{Cal}$, soit 124^{Cal} , puisque cette molécule a perdu CH² qui lui valait 157^{Cal} , et aussi l'oxygène d'une fonction éther-oxyde qui lui valait -33^{Cal} ; donc la chaleur de combustion du composé (I_a) doit être 1805^{Cal} , $5-124^{Cal}$, soit environ 1680^{Cal} ; or l'expérience a donné pour le dérivé méthylé 1676^{Cal} , 5, c'est-à-dire une valeur extrêmement voisine de celle qu'il fallait s'attendre à trouver, d'après les considérations qui précèdent.

En ces questions particulièrement délicates de formules constitutionnelles, on pourrait objecter que la molécule d'azoanisol amputée n'est pas demeurée conforme à son type originel et a subi une évolution qui l'a amenée à la forme (II_a); il serait alors bien extraordinaire qu'une évolution aussi spontanée ne s'accompagnât d'aucun phénomène thermique, puisque en général ces transpositions dégagent de la chaleur; si elle avait eu lieu, l'oxyazobenzol méthylé devrait avoir une chaleur de combustion sensiblement inférieure à 1680^{Cal}, ce qui n'est pas le cas. Sans pouvoir juger définitivement d'une question aussi importante sur un seul exemple, on voit que ces considérations sont en faveur de la formule azoïque vraie.

C'est une démonstration que je me propose de reprendre ultérieurement sous uue forme un peu dissérente que voici. Considérons l'oxyazobenzol, indépendamment de sa formule constitutionnelle, et soit C sa chaleur de combustion essective; supposons-le méthylé; si la formule I est valable, la méthylation se porte sur le groupement OH et la chaleur de combustion du corps obtenu doit être

$$C + 157 + 51 - 33 = C + 175^{Cal}$$

puisque le mouveau composé a en plus un groupe CH² et que son atome d'oxygène, de phénolique qu'il était : $\varphi = 51^{\text{Cal}}$, est devenu éther-oxyde : $\varphi = 33^{\text{Cal}}$. Si le com-

hylé dérive de la formule II, la méthylation ir le groupe AzH, et, par suite, la chaleur de in du corps obtenu doit être

$$C + 157 + 10 = C + 167^{Gal}$$

ci encore il y a fixation de CH2, mais avec perte e d'hydrogène fixé à l'azote; d'ailleurs cette mén'a pas modifié l'appoint thermique du groupe qui figure dans cette formule II, comme je l'ai l'étude comparative de la phénylhydrazine et de phénylhydrazine. Or les deux valeurs auxquelles river: C + 175^{Cal} et C + 167^{Cal} diffèrent entre l'Cal, alors que le nombre à mesurer est d'envi-l'at. La mise en évidence d'une telle différence le par une étude minutieuse de quelques comgneusement purifiés, au moyen de la bombe rique. Je me propose de faire de telles mesures, re d'apporter, par la Thermochimie, une preuve pe irréfutable, en faveur de l'une ou l'autre des en litige.

des dérivés acidylés, par exemple de l'oxyazoètylé, paraît devoir conduire également au réé; acétylons, en esset, l'oxyazobenzol, si c'est e I qui est vraie; le groupe COCH² remplace ne de l'oxhydrile phénolique, et la chaleur de on du composé obtenu doit être

$$C + 259 + 51 - 90 = C + 220^{Cal}$$
.

t la formule II, l'acétylation se fait sur le zH, et la chaleur de combustion doit être

$$C - 259 + 10 - 55 = C + 214^{Cal}$$
.

rence entre les deux résultats est encore de 6^{Cal}, ptal de 1700^{Cal}, et, quoiqu'elle soit délicate à n'échapperait peut-être pas à une investigation e et soignée.

CHALEUR DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGANIQUES. 305

Il va sans dire que les considérations ci-dessus s'appliqueraient sans changement aux azoïques mixtes pour lesquels la même question constitutionnelle se pose, et dans les mêmes termes que pour les azoïques cycliques.

p.-.1mido-azobenzol:
$$C^{12}H^{11}Az^3$$
, $P_m = 197$.

Échantillon cristallisé fondant à 124° (indiqué: 125°), de couleur marron rougeâtre et contenant 21,05 pour 100 d'azote; théorie: 21,32 (0g,1951 donnent 36cm² à 23° sous 756mm), dont la combustion très régulière a donné les résultats suivants:

Subst.
$$\begin{cases} 0,7395... & 5937,27 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 8028,76 \\ 0,6920... & 5550,31 \end{cases}$ pour $1^g \end{cases}$ 8020,68 $\begin{cases} Moy.: 8024^{cal},72 \end{cases}$

soit, pour la molécule,

$$Q_{\nu c} = 1580^{Cal}, \qquad Q_{\rho c} = 1581^{Cal}, 6,$$

et, pour sa formation à partir des éléments,

$$C^{12} + H^{11} + Az^3 = C^{12}H^{11}Az^3..... - 70^{Cal}, 5$$

p.-Amido-azotoluol-ortho: C14 H15 Az3,
$$P_m = 225$$
.

Corps solide, de couleur rouge brique, cristallisé, sondant à 100° (indiqué: 100°) et contenant 18,52 pour 100 d'azote; théorie: 18,66 (0^g, 2134 donnent 34^{cm³}, 7 à 20° sous 760^{mm}, 5), dont la combustion calorimétrique a donné les résultats suivants:

Subst.
$$\begin{cases} 0,6968... & 5868,40 \\ 0,7486... & 6291,04 \end{cases}$$
 Soit $\begin{cases} 8421,93 \\ 9403,74 \end{cases}$ Moy.: $8412^{cal},83$

ce qui donne, pour la molécule,

$$Q_{\nu c}=1892^{\rm Cal}, 9, \qquad Q_{\nu c}=1894^{\rm Cal}, 3,$$
Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Juillet 1908.)

et, pour la chaleur de formation,

$$C^{14} - H^{13} + Az^3 = C^{14}H^{15}Az^3$$
.

p.-Dimethylamido-azobenzol . C14

Obtenu par copulation du chlora la diméthylaniline et cristallisé dans (indiqué : 117°) et contient 18,6 d'azote; théorie : 18,66 (og,1808 d à 18° sous 764° mm, et og,1871 donn 764° mm). La combustion sous forme les nombres suivants :

en rapportant à la molécule, on a

$$Q_{\rho\rho} = 1908^{Cal}, 3, \qquad Q_{\rho\rho} =$$

et, pour la formation,

2.4. -Diamido-azobenzol ou chry
$$P_m = 212.$$

Résultat de la copulation du chavec la m.-phénylènediamine; ce co l'alcool, d'où on l'obtient sous forifondant à 222° avec décompositio 19,30 pour 100 d'azote; théorie po 19,75 (o²,130 out donné 21° a²,9 d'az ce chlorhydrate, décomposé par l'base pure, qui, cristallisée de l'a théorie : 26,71 (o²,2580 ont donné sous 755 mm); elle donne, à la combi

CHALEUR DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGANIQUES. 307 les résultats suivants :

ce qui conduit, pour la molécule, aux résultats suivants pour la combustion,

$$Q_{\nu c} = 1604^{Cal}, 9, \qquad Q_{\rho c} = 1605^{Cal}, 5,$$

et, pour la formation,

$$C^{12} + H^{12} + Az^4 = C^{12}H^{12}Az^4 - \dots - 59^{Cal}, 9$$

Voici le Tableau qui donne l'ensemble des résultats obtenus ci-dessus :

•	Chalcur	de combustion		
	de formation.	mesurée.	calculée.	Approxi- mation.
pAmido-azobenzol	Cal70,5	Cal . 1581,6	1583	(3)
pAmido-azotoluol-ortho	•	1894,3	1897	(3)
pDiméthylamido-azobenzol 2.4-Diamido-azobenzol		1909,6 1605,5	1617 1607	(3) (3)

Voici maintenant les principales conséquences qui en résultent :

1° La différence entre les chaleurs de combustion des deux premiers composés est 312^{Cal}, 7; c'est la valeur attendue, puisque, ces deux corps différant par deux groupes CH² fixés au carbone, cette différence doit être 314^{Cal}.

2º Entre le premier et le troisième de ces corps, la différence doit être de deux fois 167^{Cal}, puisqu'ils dissèrent entre eux par deux groupes CH² sixes à l'azote; or cette dissérence s'élève à 328^{Cal}, soit 2.164^{Cal}, voisine, par conséquent, du résultat attendu. De même, la chaleur de combustion du p.-diméthylamido-azobenzol surpasse de 15^{Cal}, 3 celle de son isomère, le p.-amido-azotoluol, ce qui est parfaitement régulier puisques corps, les deux groupes méthy tandis que, dans le second, ils s donc, différence prévue : 20^{Cd}.

résultats que j'ai établis par l'étude (ce Recueil, 8° série, t. X, 1907, phénomène calorifique produit, quane molécule initiale un atome d'I bone par un groupe AzH², c'est-à-d nation primaire, s'élève à + 24^{Ca} velle molécule obtenue. Or, si l'on combustion de l'azobenzol, 1559^{Cal}, azobenzol, 1581^{Cal},6, on trouve une dans le sens attendu et très voisine, la valeur prévue. Ceci paraît une faveur de l'existence, dans la molébenzol, d'un groupe AzH² et d'un § à-dire en faveur de la formule azoïc

Le p.-amido-azotoluol-ortho fo même genre; on ne connaît pas la c de l'azotoluol-ortho; mais il est cer mement voisine, en raison de la valeur 1873^{Cal} que surpasse de 21^{Ca} bustion du p.-amido-azotoluol; de résulte de l'amination du premier.

Le 2.4 -diamido-azobenzol for même genre et peut être plus con effet, quelle que soit la constitution il est évident que, si l'un quelcond deux substitutions azotées Az H ou quinonique ne peut porter que sur par suite, dans ce dernier cas, l'un et un seulement sera un groupe = A sera un groupe Az H²; si, au cont

chaleur de combustion des composés organiques. 309 azoïque est adoptée, les deux groupes seront tous deux des AzH².

Or nous avons vu tout à l'heure qu'on passe de l'azobenzol au p.-amido-azobenzol en réalisant un gain de 21^{Cal}, 9; si maintenant l'on compare ce 4-amido-azobenzol au 2.4-diamido-azobenzol, on trouve que l'accroissement de la chaleur de combustion s'élève à

$$1605^{\text{Cal}}, 5 - 1581^{\text{Cal}}, 6, \text{ soit } + 23^{\text{Cal}}, 9.$$

Or ce phénomène, qui provient sans aucun doute de la présence d'un groupe AzH², se traduit en grandeur et en signe par le même phénomène thermique que la substitution qui fait passer de l'azobenzol à l'amido-azobenzol; n'est-ce point dire que cette dernière substitution est nécessairement une fixation de AzH², donc une amination? Et n'est-ce point par là-même démontrer : 1° que les deux groupes azotés des 2.4-diamido-azobenzol sont identiques entre eux et tous deux des groupes AzH²; 2° que le groupe azoté de l'amido-azobenzol est également un AzH² et qu'en un mot les amido-azoïques ne sont pas des composés quinoniques, mais bien des azoïques aminés une ou plusieurs fois, formule I?

On pourrait objecter à ce genre de raisonnement, comme on l'a fait pour les oxyazoïques, qu'il ne serait irréfutable que si l'on démontrait l'impossibilité, pour l'amino-azobenzol supposé construit sur le type II,

$$C^6 H^5 - AzH - Az = \bigcirc = AzH,$$

d'avoir pour chaleur de combustion 1581^{Cal}, 6 ou un nombre très voisin. Dans l'état actuel de nos connaissances thermiques, on ne saurait assirmer une telle impossibilité; mais il serait bien extraordinaire que deux sormes aussi disserate que let II ne sussent pas dissérentes thermiquement d'une manière appréciable. Il ne me paraît pas impossible d'ailleurs d'examiner la question expéri-

310 P. LEMOULT. — CHALEUR DE mentalement, et je me propose d'y 1

Un dernier argument en faveur est fourni par l'examen du p.-dim par son mode de formation qui le l'thylaniline par des réactions à ten milieu aqueux, il est extrêmement p en question a conservé, dans son disposition que l'amine tertiaire sance; son groupe azoté est donc u non point un groupe quinonisé ==

groupe $-Az - CH^3$. Dès lors on $p\epsilon$

de combustion théorique, en le c azoïque, ce qui donne 1917^{Cal}; or 1909^{Cal}, 6, qui coîncide avec lui à p par suite, s'accorde au mieux avec

Dans le Tableau qui précède, colonne des valeurs théoriques, c supposant aux composés étudiés mule I), et l'on voit combien ces c cordent avec les valeurs expérimen

On voit donc, et c'est là un deportants de ce Mémoire, que le azoïques prises dans leur état a toute intervention physique ou ca provoquer leur transposition, se a azocarbures sur lesquels seraies groupes OH ou AzH2 (form. 1) et posés quinoniques dans lesquels raient = O et = AzH (form. II)

ÉTUDE SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGENE;

PAR M. H. GUILLEMARD.

INTRODUCTION.

La série des dérivés du cyanogène est parmi celles dont l'étude a été le plus féconde en résultats. Trois noms, ceux de Gay-Lussac, Dumas et A. Gautier, dominent son histoire. C'est en 1815 que Gay-Lussac découvrit le cyanogène et introduisit en Chimie la notion de radical; 15 ans après, Dumas préparait les cyanures alcooliques, et, en 1865, M. Gautier obtenait pour la première fois les carbylamines; à côté des dérivés du cyanogène venaient prendre place les dérivés de l'isocyanogène. M. Gautier fit l'étude détaillée des corps de cette série, établit les différences qui les séparent des cyanures de Dumas, fixa leur constitution et en traça une description si complète que l'on n'y a pour ainsi dire rien ajouté depuis son mémorable travail.

L'intérêt de cette découverte consistait sans doute dans la préparation d'une nouvelle série d'isomères; toutefois, cette notion d'isomérie était déjà acquise à la Science. C'était d'ailleurs la série du cyanogène qui avait fourni le premier fait de ce genre. Wæhler ayant déterminé en 1823 la composition de l'acide cyanique, Liebig reconnut l'année suivante que l'acide fulminique présente la même composition, et, en 1830, Berzelius créait le mode d'isomérie pour désigner l'état des corps qui, possédant la même composition, présentent des propriétés différentes. On connaissait en 1865 un grand nombre de substances répondant à cette définition, et les carbylamines vinrent se ranger à côté des nitriles dans la famille des métamères.

Toutefois l'étude de ces substances devait aider au développement d'une notion nouvelle, la notion de tautomérie. C'est en substituant au métal un radical alcoolique dans le cyanure de potassium que Pelouze, puis Dumas, Malaguti et Leblanc préparaient les cyanures de méthyle et d'éthyle. C'est en opérant la même substitution dans le cyanure d'argent que M. Gautier découvrit les isocyanures. Le cyanure de potassium se comporte donc comme s'il répondait à la formule KCN, tandis que le cyanure d'argent devrait être représenté par la formule AgNC. Or, ces deux corps dérivent tous deux de l'acide cyanhydrique; on conclut que cet acide se comporte comme si, suivant la base qui sert à le saturer, il revêtait l'une des deux formes HCN ou HNC. Mais la question est encore plus complexe; en effet, M. Gautier a reconnu que lorsqu'on fait agir sur un cyanure métallique, tel que le cyanure de potassium, un agent d'alcoylation, tel que les sulfovinates, on obtient un mélange de nitrile et de carbylamine. On admit alors que les cyanures métalliques eux-mêmes n'ont pas de structure fixe et que suivant les circonstances de la réaction, deux formules dissérentes doivent leur être appliquées. C'est cette aptitude que possèdent certains corps à réagir sous plusieurs formes différentes qui a fait naître la notion de tautomérie.

J'exposerai rapidement l'historique de cette question de la tautomérie en insistant particulièrement sur ce qui a trait à l'histoire des dérivés du cyanogène.

Ce mot de tautomérie sut créé par Laar en 1885 (¹). Laar remarque que, si dans l'immense majorité des cas nos formules de constitution expliquent les faits d'isomérie, il y a des cas où l'on sait préparer plus d'isomères que n'en prévoit la théorie, et d'autres cas où la théorie prévoit des isomères qu'on ne peut pas obtenir. Le pre-

⁽¹⁾ Ber., 1885, p. 648.

mier ordre d'exception a conduit à admettre une isomérie géométrique. Dans les autres cas, plusieurs formules de constitution semblent pouvoir être appliquées suivant les circonstances au même corps; c'est ce phénomène que Laar propose de désigner sous le nom de tautomérie; les formes tautomères étant celles sous lesquelles la substance considérée est susceptible d'entrer en réaction. C'est ainsi que, en regard de deux séries des nitriles et des carbylamines, on ne connaît qu'un acide cyanhydrique qui réunit en lui-même les deux formes tautomères HNC et HCN. Tels sont les faits; voyons de quelle manière on les a interprétés.

Baeyer avait remarqué en 1882, dans son travail sur l'indigo ('), que les deux isomères de l'éthylisatine conduisent à une seule et même isatine, et il avait admis que l'une des deux formes d'isatine est instable et se transforme spontanément dans l'autre. Il avait donné le nom de pseudoforme à la substance hypothétique instable, créant ainsi l'hypothèse de la pseudomérie, et il expliquait l'existence de cette pseudoforme en supposant qu'un atome d'hydrogène est mobile et que sa soudure à un certain groupe d'atomes entraîne la stabilité de la molécule à l'état libre.

Laar objecta à cette théorie que, en fait, des corps tels que l'acide cyanhydrique se présentent, non pas comme possédant une formule fixe (HCN ou HNC), l'autre formule s'appliquant à une pseudoforme non réalisable, mais bien comme possédant la faculté de réagir suivant les circonstances sous ces deux formes, l'acide cyanhydrique se comportant en présence de potasse, par exemple, comme un nitrile, et en présence d'oxyde d'argent comme une carbylamine; en somme, on ne peut pas admettre comme bonne l'une des formules à l'exclusion de l'autre, puisque,

⁽¹⁾ Ber., t. XVI, 1886, p. 2188.

suivant les cas, l'une et l'autre de servir à interpréter les faits. Au. l'hypothèse de la pseudomérie la t il admit que dans l'acide cyanhyogène occupe une position instable de carbone et d'azote, dans les s quels il entre alternativement; on conditions de réaction, il se fixe l'autre. Cette hypothèse des oscété invoquée, avant Laar, par K l'étude de la structure, dès 1872 forme unique des dérivés bisub positions 1.2 et 1.6.

Dans la série du cyanogène, d'ailleurs être appliquée, non seuldrique, mais encore aux cyanures effet, que le même cyanure donne des agents d'alcoylation, un mélar bylamine; il faudrait donc adme lique y est instable et qu'il oscille bone et d'azote pour se fixer su cours de la réaction.

Du travail de Laar on ne retir tautomérie qu'il avait créé; quant lations, on lui préféra celle de la parce qu'on admit difficilement, comme l'isatine et les cyanures, ce turc qui résulterait de l'oscillation à deux groupements atomiques de montre bien, ce sont les nombreux les auteurs, en présence de forme à déterminer la structure des forcet égard les travaux de M. Haller

⁽¹⁾ Liebig's Ann., t. CLXII, 1872

des éthers acétyleyanacétiques (1); ce savant a montré que ces éthers, auxquels leur mode de synthèse permet d'attri-

CN

buer la formule cétonique R'COĆH — CO²R, donnent par l'intermédiaire de leurs dérivés argentiques des composés CN

alcoylés de forme énolique R'COR"=C—CO²R. M. Haller admet que la tautomérisation est due à l'introduction de l'atome d'argent dans la molécule cétonique. Je citerai encore dans le même ordre d'idées les travaux de Claisen (2), Wislicenus (3), Hantzsch (4), Knorr (5), Bouveault et Bongert (6).

C'est à Knorr que nous devons la théorie aujourd'hui généralement adoptée des phénomènes de tautomérie. Mais déjà, en 1876, Bulterow (7), dans son travail sur le diisobutylène, émèttait des idées qui ont beaucoup de points communs avec la manière dont on envisage actuellement ces faits. Cet auteur regarde l'acide cyanhydrique comme formé par le mélange de deux molécules HCN et HNC, transformables l'une dans l'autre, l'équilibre du mélange dépendant des conditions de l'expérience.

Cette conception, tombée dans l'oubli, a été reprise par Knorr (8) qui, grâce à l'étude des éthers de l'acide diacéty/succinique, a donné la preuve expérimentale que certains tautomères peuvent être scindés en deux substances transformables l'une dans l'autre; de telles substances sont appelées desmotropes et leur mélange est

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXX, 1900, p. 1221.

⁽²⁾ Liebig's Ann., L. CCXCI, 1896, p. 25.

⁽³⁾ Liebig's Ann., t. CCXCI, 1896, p. 147.

⁽⁴⁾ Ber., t. XXIX, 1896; t. XXXI, 1898; t. XXXII, 1899.

⁽⁵⁾ Liebig's Ann., t. CCCIII, 1898, p. 133.

⁽⁶⁾ Bull. Soc. chim., t. XXVII, 1902, p. 1160.

⁽¹⁾ Liebig's Ann., t. CLXXXIX, 1876, p. 77.

^(*) Liebig's Ann., t. CCCVI, 1899, p. 344.

nge allélotrope. Les quantités des corps en équit très variables; dans certains cas, la quantité de isomères peut être assez faible pour être négliis-à-vis de l'autre; cette partie du mélange non ssable analytiquement est désignée sous le nom loforme; on voit que la pseudomérie n'est autre 'un cas limite de l'allélotropie.

preuves expérimentales nombreuses ont été s à l'appui de cette manière de voir et il est certain rand nombre de substances tautomères sont susi d'être dédoublées en isomères desmotropes.
i encore à cet égard les travaux de M. Haller sur leyanocamphre (1) qui se laisse dédoubler dans formes tautomères

$$C^{0} \stackrel{H^{14}}{\leftarrow} \stackrel{C}{\stackrel{C}{\leftarrow}} \stackrel{CH^{3}}{\leftarrow} e^{L} \qquad C^{0} \stackrel{H^{14}}{\leftarrow} \stackrel{C}{\stackrel{U}{\leftarrow}} \stackrel{C}{\leftarrow} CN;$$

ibenzoylméthane, de Wislicenus (*) sur l'éther nénylacétique, et surtout de Hantzsch (*) sur le nylméthane. Mais dans la très grande majorité en ne connaît pas les isomères desmotropes à l'état comme c'est le cas pour l'acide cyanhydrique, on réalisés que sous forme de dérivés (nitriles et cares). Knorr réserve le nom de tautomères à ces es non actuellement dédoublables en isomères pes, et il les considère comme des mélanges pes.

nme, pour ce qui concerne les dérivés du cyanoous sommes conduits à admettre que l'acide

iptes rendus, t. CXVIII, p. 690. ig's Ann., t. CCXCI, 1896, p. 15. ig's Ann., t. CCXCI, 1896, p. 147. , t. XXXII, 1899, p. 575.

sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 317 cyanity drique est un mélange allélotrope des deux isomères desmotropes HCN et HNC. Les cyanures métalliques eux-mêmes seraient formés d'un mélange de molécules appartenant aux deux types MCN et MNC.

Cette manière de voir qui paraît aujourd'hui généralement adoptée a été, dans ces dernières années, battue en brèche par Nef dans une série de Mémoires importants qu'il a consacrés à l'étude des propriétés du carbone divalent et en particulier à la chimie des dérivés de l'isocyanogène (1). Nef soutient, à l'aide de faits nombreux, cette opinion que l'acide cyanhydrique et ses sels sont des dérivés de l'isocyanogène. Que l'acide cyanhydrique soit en réalité un acide isocyanhydrique, cela résulte pour lui des faits suivants. L'analogie est complète entre l'acide prossique et ses sels d'une part et l'acide fulminique et ses sels d'autre part; or, ces derniers sont certainement des dérivés de l'isocyanogène, l'acide fulminique ayant pour formule OH - N = C; c'est à la présence du carbone bivalent dans leur molécule que ces corps doivent leur ressemblance. C'est grâce à la présence de ce carbo le bivalent que Nef a pu-préparer les corps suivants :

Le cyanimidocarbonate d'ethyle. II —
$$N = C \begin{pmatrix} OC^2H^4 \\ CN \end{pmatrix}$$

L'imidocarbonate d'éthyle.... $H = N = C \begin{pmatrix} OC^2H^4 \\ OC^2H^3 \end{pmatrix}$

Le dimidoxalate d'ethyle.... $\begin{cases} H = N = C - OC^2H^4 \\ H = N = C - OC^2H^4 \end{cases}$

La cyananiline (2)..... $\begin{cases} H = N = C - AzH.C^2H^3 \\ H = N = C - AzH.C^2H^4 \end{cases}$

⁽¹⁾ Liebig's Ann, t CCLNN, p. 267-335; t. CCLNNN, p. 291-342; t. CCLXXXVII, p. 265-359

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CGLXXXVII, p. 165.

elle également que le chlorhydrate d'acide ue a pour formule (HNC)².3 HCl, formule celle que présentent les chlorhydrates des car-RNC)².3 HCl.

met cette constitution de l'acide cyanhydrique, doivent être également considérés comme des 'isocyanogène, et Nes s'est attaché à apporter cette thèse un grand nombre de saits. Il rejette, missible, la liaison directe du métal au carbone; par la présence d'un atome bivalent dans sa grande aptitude à réagir que présente le cyassium dont certaines réactions ne s'expliquent tte hypothèse; celle par exemple du chlorure e en présence de l'alcool

$$kC \rightarrow KNC < CI_{CN} \rightarrow KNC < CN_{CN}^{OC^2H^6}$$

action des iodures alcooliques sur les cyanures e la façon suivante : ou bien il y a remplacement un radical alcoolique et c'est une carbylamine aissance,

$$J - N = C + RI = MI + R - N = C;$$

ce à la présence du carbone bivalent qui en écule non saturée, le cyanure métallique fixe olique pour former une combinaison instable t en donnant un pitrile :

$$M - N = C + RI = M - N = C \begin{Bmatrix} R \\ I \end{Bmatrix},$$

$$M - N = C \begin{Bmatrix} R \\ I \end{Bmatrix} = MI + R - C \Longrightarrow N.$$

ains métaux et dans certaines conditions léterminées, l'un et l'autre de ces deux modes édomine sur l'autre et donne le sens de la SUR LA TAUTOMÈRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 319

Remarquons que, dans cette hypothèse, il n'est plus question de tautomérie, c'est-à-dire d'instabilité moléculaire: les cyanures, en particulier, sont des groupements moléculaires stables dérivés de l'isocyanogène; il en est de même des nitriles et des carbylamines, et, si ces de isomères dérivent du même cyanure dans la même réactic c'est en vertu de deux modes de réagir différents. On voqu'en substituant à la notion d'instabilité moléculai celle de variabilité de réaction, Nef ramène les phénomère de tautomérie à de simples phénomènes d'isomérie.

J'ai pensé qu'une étude précise des réactions d'alcoy tion des cyanures métalliques permettrait, sinon trancher la question, du moins d'apporter des argume nouveaux à l'appui de l'une des théories dont je viens résumer les grandes lignes. C'est cette étude que jentreprise et je me propose d'exposer ici les résult auxquels elle m'a conduit.

Il a fallu tout d'abord instituer un ensemble de méthod analytiques permettant de doser les nitriles et les carb amines soit isolément, soit dans un mélange plus ou mo complexe; je décrirai d'abord ces méthodes. Le recherche m'a conduit à mettre en évidence un cert; nombre de propriétés nouvelles des carbylamines; je exposerai chemin faisant.

Pour la facilité de l'exposition j'ai divisé le prése travail en quatre Chapitres :

- I. Méthodes analytiques.
- II. Conditions de stabilité des carbylamines.
- III. Recherches sur l'alcoylation des cyanures métaliques.
 - IV. Thermochimie des carbylamines.

Je prie mon savant maître, M. le professeur Arma Gautier, de recevoir ici l'hommage de ma sincère reconaissance pour la bienveillance avec laquelle il a soute.

t m'a guidé dans es remerciments eils qu'il a bien v

CHAPITI

Méthodes ar

uer et contrôler l rer à l'état de pui

tions donnent na nure d'argent si et celle du chlore isence de la potas le rendement ti lle s'applique éga cycliques dans les ne chaîne latérale dical sur le noyal ie donne aucun i elle ne saurait c amines primaire 'obtenir, avec un tat de pureté, les ionnel est fixé ssé au procédé d Au point de vu lautier avait déjà tain temps, les cu oi-même observé ı temps variable, n pouvant aller ioint de vue ani

321 SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. corps, j'ai cherché la raison de ce phénomène. Il ne s'agit pas là d'une oxydation spontanée en présence de l'oxygène de l'air; le phénomène se produit même en présence d'un gaz inerte et l'expérience directe m'a montré que l'éthylcarbylamine n'absorbe pas l'oxygène à la température ordinaire; cette absorption ne se produit nettement qu'à partir de 100° (1). Il m'a paru que l'on pouvait en revanche incriminer la polymérisation spontanée, et avec d'autant plus de raison que j'avais eu l'occasion d'observer avec quelle rapidité se polymérise spontanément la phénylcarbylamine; ce liquide, incolore au moment de sa préparation, se colore rapidement en bleu; en moins d'une heure il est d'un bleu foncé; au bout d'une semaine il est transformé en un liquide visqueux de couleur sombre; au bout de quelques mois la masse est transformée en une résine d'un brun foncé. J'avais observé d'ailleurs que l'éthylcarbylamine colorée en rose laisse quand on la distille un résidu solide de couleur rouge qui pouvait être un polymère; mais, ayant réussi à réunir une certaine quantité de ce corps, je constatai qu'il contient de l'iode; il était dès lors vraisemblable qu'il provenait de l'action lente sur la carbylamine d'une petite quantité d'iodure d'éthyle qu'elle contenait comme impureté. Il m'importait beaucoup d'obtenir des carbylamines complètement exemptes d'iode; j'y suis arrivé de la façon suivante : la masse cristalline ou pâteuse qui résulte de l'action de l'iodure alcoolique sur le cyanure d'argent doit être à plusieurs reprises broyée au mortier avec de l'éther. Après lavage, la masse est introduite dans un ballon que l'on chausse au bain-marie vers 50° en faisant passer un courant d'air qui

⁽¹⁾ J'ai vu au cours de ces recherches que les vapeurs d'éthylcarbylamine mélangées à l'oxygène détonent avec une extrème violence au contact d'une slamme.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Juillet 1908.)

entraîne l'éther. U est important prolonger la réaction jusqu'à colo il se forme, en effet, un dérivé peu soluble dans l'éther et qu dégage un peu d'iodure alcooliqu l'éther, il ne reste plus qu'à it potassium et l'eau destinés à prode la combinaison argentique. sur de la baryte est tout à fait pu incolore même au contact de l d'ailleurs que, si l'on distille de distillat incolore ne tarde pas à s n'existe qu'un moyen de purifier c'est de la combiner à nouveau a laver à l'éther la combinaison ob loin sur les combinaisons que fe avec les iodures alcooliques.

Les nitriles ont été obtent mélange de cyanure de potassi potassium, et le produit brut indiquée en 1869 par M. Gautie modifiée depuis par MM. Hanri obtient ainsi un corps tout à fait

En possession de matières p pures, j'ai pu aborder le probl décrirai successivement :

Le dosage des carbylamines; Le dosages des nitriles;

Le dosage des deux isomères

Le dosage des deux isomères c qui résulte de l'action d'un io cyanure métallique.

⁽¹⁾ Bull. Soc. chim. t. IX, p. 12.

⁽²⁾ Id., t. 1, p. 170.

I. - Dosage des carbelamines.

On peut effectuer ce dosage par plusieurs méthodes; quoique l'une d'elles m'ait servi presque exclusivement, je les décrirai toutes parce que certaines d'entre elles sont fondées sur des réactions nouvelles des carbylamines et que je les aï utilisées dans quelques cas particuliers.

On peut doser dans la carbylamine soit l'azote, soit le carbone divalent, ou bien recourir pour effectuer le dosage à l'action des solutions aqueuses d'acide oxalique.

Dosage de l'azote.

M. Gautier a montré que les acides minéraux agissant sur les carbylamines en présence de l'eau les dédoublent en acide formique et sel de l'amine correspondante. Si, en effet, à de l'eau additionnée d'une petite quantité d'éthylcarbylamine on ajoute quelques gouttes d'acide sulfurique, on observe une réaction accompagnée d'un dégagement de chaleur considérable et le liquide se colore légèrement en jaune; au bout de quelques instants toute odeur de carbylamine a disparu et l'on perçoit nettement l'odeur piquante de l'acide formique. Il semble donc qu'il suffise d'alcaliniser le liquide et de le distiller pour recueillir l'éthylamine dans une solution acide titrée permettant de la doser. En réalité, il est impossible de recueillir ainsi la quantité d'éthylamine correspondant à la carbylamine décomposée, ce que j'attribue à ce que, par l'action de l'acide sulfurique, la transformation de la carbylamine en amine n'est pas intégrale; il se forme toujours une certaine quantité d'éthylformiamide, corps intermédiaire, susceptible, il est vrai, de se transformer en amine et acide formique sous l'influence de la potasse, mais dont le dédoublement est progressif et peut rester incomplet.

On obtient, au contraire, d'excellents résultats en ansformant en ammonisque tout l'azote de la carbylnine. Il suffit, pour cela, après avoir décomposé la carylamine par l'acide sulfurique étendu, d'additionner le quide de 10° d'acide sulfurique concentré et d'un gloule de mercure, puis de chauffer au bain de sable justià décoloration complète et dégagement de vapeurs anhydride. On termine le dosage en distillant l'ammonque, après alcalinisation, dans un appareil de Schlæng (') et la recueillant dans une solution sulfurique trée, normale ou décime suivant la quantité à doser, es chiffres suivants montrent que les résultats obtenus ent très précis:

Carbylamine	Carbylamin	
à doser.	trouvée.	
0,4120	0,4097	
0,2504	0,2475	
0,0813	0,0805	

Dosage du carbone divalent.

Ce dosage est fondé sur l'action du brome ou des hypoomites sur les carbylamines en présence de l'eau.

L'atome de carbone divalent des carbylamines peut re saturé [Tcherniack (1), Nef (2)] par deux atomes halogènes. J'ai repris l'étude de cette réaction qui rme la base du procédé de dosage que je vais décrire. Action du brome sur les carbylamines. — Si l'on élange directement le brome à l'éthylcarbylamine, la action est extrêmement vive et le composé résultant de

⁽¹⁾ Il importe, avant d'alcaliniser, d'ajouter au liquide un léger excès syposulfite de soude pour précipiter le mercure.

⁽¹⁾ Comptes rendus, 1901, p. 711.

⁽²⁾ Loc. cit.

la combinaison se résinifie. Il faut avoir recours à un dissolvant commun inerte (chloroforme ou sulfure de carbone), soigneusement purifié et desséché; le chlorosorme impur renserme des corps tels que l'acide chlorhydrique, l'oxychlorure de carbone, l'éther chloroxycarbonique qui réagissent vivement à froid sur les carbylamines. Si, à 58 d'éthylcarbylamine dissoute dans 20 fois environ son poids de dissolvant, on ajoute goutte à goutte une solution de 15g de Br dans son poids du même dissolvant, la couleur du brome n'apparaît dans la liqueur que lorsqu'on a ajouté exactement 1 mol de brome à 1 mol de carbylamine. La liqueur lavée rapidement avec de l'eau légèrement alcalinisée et séchée sur Ca Cl2 laisse déposer, si on l'abandonne à l'évaporation dans le vide, des aiguilles incolores ou légèrement jaunâtres. Ce corps est d'une extrême instabilité; au contact de l'air, il répand d'abondantes fumées, attire vivement l'humidité et se décompose en dégageant HBr; conservé en tube scellé, il se colore rapidement en brun. Ce corps fond à 52°-55° en se sublimant partiellement et donnant naissance à un liquide qui distille à la pression ordinaire à 145°-147° sans décomposition notable; mais la moindre surchauffe décompose brusquement le corps, toutes les parois de l'appareil se recouvrent de fines aiguilles incolores ou jaunâtres et il reste un résidu noir résineux. Si, au contraire, on fait le vide dans l'appareil, le liquide distille sans décomposition à 100° sous la pression de 165mm de mercure, à 93° sous la pression de 110mm. Le liquide distillé ne tarde pas à se prendre en une masse cristalline.

Les dosages du brome dans ce corps sont difficiles à effectuer en raison de son altérabilité. J'ai obtenu les chiffres suivants :

Matière	o ⁸ , 355
Ag Br	os, 616



iù, en centièmes:

Trouve

Br..... 73,9

Ce corps pique vivement les year at de la conjonctivite...

Action de l'eau sur le dibroi ine. — Mis au contact de l'eau, le médiatement en un liquide huile de pas à dégager de nombreus nique, tandis que l'eau donne le inhydrique et abandonne par éve te d'éthylamine fondant à 15 r°. mivante :

 $H^{a} - N = C = Br^{a} + 2H^{a}O = C^{a}H^{a}N$

La réaction se fait lentement à f haud, très rapidement en présent Action du brome sur l'éthyle ree de l'eau. — Quand on met me une petite quantité de carl chauffe, se trouble et finalement : r cette réaction sur une quantit placé une couche d'éthylcarbyla ée dans laquelle j'ai fait passer ir chargé de vapeurs de brome; d nide s'échauffe et se trouble, la c paraît peu à peu, tandis qu'it se x très dense qui disparaît à som (lles gazeuses. Le liquide évaporé tucoup d'acide bromhydrique et imhydrate d'éthylamine; quant a it la réaction, ils sont formés c sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 327 bromhydrique. La réaction est donc la suivante :

 $C^2H^3 - N = C + Br^2 + 2H^2O = C^2H^3NH^2$, $HBr + CO^2 + HBr$.

On voit que, en présence de l'eau, le brome dégage, sous some de gaz carbonique, le carbone divalent de la carbylamine.

J'ai pensé à utiliser cette réaction pour le dosage des carbylamines, qui se trouve ainsi ramené à un dosage d'acide carbonique. Toutefois, la lenteur de la réaction à froid, les inconvénients qui résultent de l'emploi du brome m'ont conduit à substituer à celle du brome l'action des hypobromites.

Action des hypobromites alcalins sur les carbylamines. — Quand on mélange à de la carbylamine une solution alcaline d'hypobromite de soude, celle-ci se décolore immédiatement et le liquide s'échausse fortement. Le même phénomène se reproduit à chaque addition d'hypobronite jusqu'à disparition de toute odeur de carbylamine. Si l'on continue à ajouter de la solution d'hypobromite, la liqueur se décolore lentement à froid, plus rapidement à chaud en dégageant de nombreuses bulles de gaz et de l'éthylamine. Lorsque la réaction est terminée, si l'on additionne le liquide d'un excès d'acide chlorhydrique, il se dégage une grande quantité de gaz carbonique; ce gaz produit au cours de la réaction avait été retenu sous forme de carbonate alcalin. Quant au gaz dégagé pendant la réaction, c'est de l'azote provenant de l'action de l'hypobromite sur l'éthylamine formée. On a done

- (1) $C^2H^5NC + BrONa + H^2O = NaBr + CO^2 + C^2H^5NH^2$,
- (2) $2C^2H^8NH^2 + 2BrONa = 2NaBr + 2C^2H^8OH + H^2O + N^2$.

La réaction (1) a lieu en deux phases; en effet, si l'on se sert d'une solution d'hypobromite additionnée d'eau de baryte, on constate qu'il ne se forme d'abord aucun précipité et, si la réaction a eu lieu sans élévation de température, on peut extraire de la liqueur, à l'aide de l'éther, une petite quantité d'un liquide à odeur irritante.

Une expérience faite avec 10⁸ d'éthylcarbylamine m'a permis d'isoler 2^{cm} environ de ce liquide qui distille entre 55° et 60°; la première portion distillée additionnée d'ammoniaque s'y dissout immédiatement et laisse, par évaporation, un corps cristallisé, soluble dans l'alcool et fondant à 92°, point de fusion de l'éthylurée. La deuxième portion du distillat a servi à faire un dosage d'azote qui a donné les résultats suivants:

Poids de matière	o ⁶ ,6332
Azote trouvé	08,1237

Calculé
Trouvé. pour C²H⁵NCO.

Azote pour 100.... 19,53 19,71

Il est donc certain que le liquide qui prend naissance dans cette réaction n'est autre que l'éther cyanique; l'hypobromite agit dans une première phase comme oxydant vis-à-vis de la carbylamine

$$C^2 H^5 NC + BrO Na = NaBr + C^2 H^5 NCO;$$

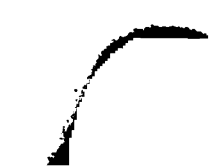
la potasse dédouble, d'ailleurs, rapidement l'isocyanate en acide carbonique et éthylamine. La réaction est rapide, quantitative; elle ramène le dosage des carbylamines à un dosage d'acide carbonique.

La réaction (2) est telle que pouvait le saire prévoir la parenté de l'éthylamine et de l'ammoniaque. Il semble d'ailleurs que dans ce cas également la réaction comprenne deux phases; si, en effet, on ajoute à une solution de chlorhydrate d'éthylamine une petite quantité d'hypobromite de soude, il se fait immédiatement un précipité jaune, mais peu à peu un dégagement gazeux se produit en même temps que le précipité disparaît; finalement la liqueur s'éclaircit complètement. Le même phénomène se produit à chaque addition d'hypobromite jusqu'à destruction complète de l'amine; il y a donc vraisemblablement formation d'un dérivé d'addition insoluble qui se décompose avec dégagement d'azote. Si on neutralise la liqueur et distille, il est facile de déceler dans les premières portions par la formation d'iodoforme la présence d'alcool ou d'un de ses dérivés d'oxydation (1).

Toutesois l'azote n'est pas complètement éliminé à l'état gazeux dans cette réaction. Si, après avoir additionné une solution de chlorhydrate d'éthylamine d'un excès d'hypobromite, on distille, le distillat contient toujours une petite quantité d'un corps azoté qui, chaussé en tube scellé en présence d'acide sulfurique, donne de l'ammoniaque, et qui est vraisemblablement du nitrile; on sait d'ailleurs que dans certaines conditions ces corps prennent naissance par l'action du brome sur les amines primaires en milieu alcalin:

 $C^{2}H^{5}NH^{2} + Br^{5} + 4KOH = 4H^{2}O + 4KBr + CH^{2}CN.$

Quoi qu'il en soit, cette réaction se prête fort bien au dosage des carbylamines. La technique du dosage est la suivante :



⁽¹⁾ J'ai examiné comment se comportent quelques amines grasses en présence du réactif à l'hypobromite. Avec la méthylamine la réaction est immédiate; le précipité qui se forme disparaît instantanément en dégageant de l'azote; le phénomène est comparable à celui qu'on observe avec l'ammoniaque. Ce fait est à noter parce qu'on a voulu faire de l'hypobromite sodique un réactif dissérentiel entre l'ammoniaque et les amines primaires. La réaction est également très rapide avec l'éthylène diamine. Avec la diéthylamine, la liqueur se trouble et laisse déposer un liquide jaune très dense et stable même chaud. La tri-éthylamine et les sels de tétréthylammonium ne donnent aucune réaction.

me le réactif en d
de 50^{cm} de lessi
fant éviter toute é
a liqueur ainsi obt
ydrate de baryte
i une liqueur jau
carbonates. On a
er jusqu'à ce que
de carbylamine i
rie pendant 10
eau et de précipita
te de baryum qu
jues-uns des chiffi
outrôle:

/lamine oser.	Poids de CO ³ Ba
3870	1,3969
2536	0,9141
6320	2,2653
1295	0,4660
3108	1,1168

erreur en plus qu t impossible d'em 'air et la formati e baryum.

Iosage à l'aide de

er a montré que les organiques les d liberté. Hofmann ant sur l'acide oxa dégage un méla carbone. Il en est amine sur des cristaux d'acide oxalique, on provoque un dégagement gazeux analogue à celui que l'on produit en versant un acide sur un carbonate. J'ai trouvé, chose inattendue, que cette déshydratation de l'acide oxalique se produit même au sein de l'eau. En effet, si l'on ajoute de l'éthylcarbylamine à une solution d'acide oxalique, il y a immédiatement dégagement d'un gaz qui est formé de volumes sensiblement égaux d'oxyde de carbone et d'acide carbonique; la plus grande solubilité de ce dernier gaz fait que l'on trouve un léger excès d'oxyde de carbone. Il suit de là que l'anhydride oxalique n'est mème pas stable en présence de l'eau.

Pour étudier quantitativement cette réaction et l'utiliser pour le dosage des carbylamines, j'ai opéré de la façon suivante : à la tubulure latérale d'un ballon à rectifier on adapte un tube en caoutchouc, muni d'une pince, qui permet d'y faire et d'y maintenir le vide; un tube à brome plongeant jusqu'au fond permet d'introduire la carbylamine à doser. Le ballon doit être d'un volume suffisant pour conserver un vide partiel même après dégagement total des gaz (18 de carbylamine dégage environ 600 de gaz). On place dans le ballon des cristaux d'acide oxalique et l'on fait le vide à l'aide d'une trompe. On introduit la solution de carbylamine en évitant toute rentrée d'air et l'on agite vivement. Il suffit pour doser le gaz carbonique formé de faire passer dans le ballon un courant d'air exempt d'acide carbonique et d'absorber ce gaz, après dessiccation, dans des barboteurs à potasse.

En opérant ainsi j'ai obtenu les nombres suivants:

Carbylamine	CO^2	CO ² pour 100
employée.	dosé.	de carbylamine.
o, 4525	o,276	61,01
0,5630	0,336	59,80
o, 636o	o,383	6ο, 3ε

Il suit de là que 4^{mol} de carbylamine dégagent 3^{mol} de az carbonique, ou, ce qui revient au même, décomposent mol d'acide oxalique (1). Il est vraisemblable qu'il se orme une combinaison instable de formule

out à fait analogue à celle que forment les hydracides (RNC)²(HX)².

Ce procédé de dosage est exact, mais plus long et plus élicat que les précédents. Je me suis servi presque excluivement du dosage d'azote.

II. — Dosage des nitailes.

Ce dosage se ramène à un dosage d'ammoniaque après sydrolyse complète en présence d'un acide.

En pratique, le dédoublement intégral des nitriles m'a résenté quelques difficultés. Si l'on porte à l'ébullition ans un ballon surmonté d'un réfrigérant à reflux un poids onnu de propionitrile en présence d'un excès d'acide sulurique dilué, on observe que le dédoublement est très lent, rrégulier et jamais intégral. Voici quelques données à cet gard :

	Quantité				
de nitrile employée.	d'acide	·.	-	Durée de l'ébullition.	Nitrile dédoablé.
0,4329	50°m3SO5H2 à	2]	p. 100	h m 2.30	0,1492
0,5485	>	2	36	3	0,3245
0,3298	ъ	5	33	3	0,2957
0,6273	3	20	39	4	0,1621
0,9572	v	50	36	5	0,8632
0,6614	э	50	30-	5.3o	0,5375
0,7589	R	50		7	0,7291
0,9572 0,6614	,	50	20-	5 5.3o	0,1

⁽¹⁾ La formule de la réaction est la suivante :

 $⁴RNC + 3C^{2}O^{4}H^{2} + H^{2}O = 4RNCHOH + 3CO + 3CO^{2}$

Le dédoublement du nitrile est d'autant plus complet que l'acide est plus concentré et la réaction plus long-temps continuée; il n'est d'ailleurs proportionnel ni à la quantité d'acide ni au temps. Cela tient évidemment à ce que le nitrile, plus volatil que la solution acide, ne reste pas en contact avec cette solution, l'ébullition ayant pour effet de le maintenir presque constamment dans le réfrigérant. D'ailleurs le réfrigérant fractionne les vapeurs qu'il condense, celles du nitrile vont mouiller le tube à un niveau que n'atteint pas l'eau; il suit de là qu'une portion du nitrile est perdue. Quoi qu'il en soit, l'expérience montre qu'il faut renoncer à pratiquer par cette technique l'hydrolyse totale des nitriles en vue de l'analyse, au moins pour ce qui concerne ceux dont le point d'ébullition est inférieur à 100°.

Il en va tout autrement si l'on opère en tube scellé; le dédoublement est rapide et intégral; c'est ce que font voir les expériences suivantes :

Propioni-				Durée		
trile. employé.		Quanti d'acide		Tem- pérature.	de l'expérience.	Nitrile dédoublé.
8	CI	2 2		0	h	6
0,3520	10	à 10	p. 100	150	2	0,3230
0,4330	10	à 20	"	»	3	0,4280
0,2110	10	à 50	>>	»	»	0,2100
0,2532))	»	»	n	0,2500
0,2849		»	»	»	»	0,2820

On peut conclure de ces chiffres que, à part une erreur en moins qui est au maximum de 1,2 pour 100, le nitrile est complètement dédoublé au bout de 3 heures à 150° en présence d'acide à 50 pour 100. L'erreur constatée est inévitable toutes les fois qu'on manie un liquide volatil.

Il suit de là que, pour doser une petite quantité de nitrile en solution aqueuse, il suffit de l'additionner de 10^{cm} d'acide sulfurique à 50 pour 100, de maintenir le mélange à 150° pendant 3 heures et de doser l'ammoniaque dans la liqueur.

III. — Dosage des nitrules dans leur mé

Le dosage repose sur ce fai ttaqués à froid ni par les acide : brome ou les hypobromites indis que dans les mêmes com osent les carbylamines.

Dosage à l'aide des o

Si à un mélange de nitrile et ne petite quantité d'acide sul près disparition de toute oden passe seul à la distillation et i itriles plus volatils que l'eau pen présence des acides éte totable. Ainsi se trouve réalis somères dont il est aisé de de ndiqué précédemment.

Voici les chiffres obtenus d malyses de contrôle qui ont é auvant :

> Propionitrile Éthylcarbylamine Eau

i été additionné de 20^{cm} d'une i 20 pour 100 (l'addition d'aci pas déterminer d'élévation sen diminuer les pertes par volat carby lamine ayant disparu, on a et dosé, comme il a été indic distillat, le nitrile et, dans le a dosages ont donné les chiffres s

Propionitrile
Ethylcarbylamine

Dosage à l'aide de l'acide oxalique.

L'action de l'acide oxalique sur le mélange des deux isomères peut être utilisée pour leur dosage. Il suffit en effet, la réaction terminée, de fixer l'acide carbonique dégagé en introduisant dans le ballon une solution de soude exempte de carbonates et de distiller. Un dosage d'acide carbonique effectué comme il a été indiqué fixe la quantité de carbylamine décomposée. Quant au distillat, il contient le nitrile et de l'éthylamine. Il faut tout d'abord doser cette dernière; à cet effet on additionne la liqueur d'un volume connu d'acide sulfurique titré dont on titre l'excès à l'aide d'une solution de soude correspondante. Un dosage d'azote, après hydrolyse en tube scellé, donne l'azote total d'où il suffit de retrancher l'azote de l'éthylamine pour avoir l'azote du nitrile.

Dosage à l'aide des hypobromites.

J'ai vérifié que, en présence de l'eau, les nitriles ne dégagent aucun gaz sous l'influence du brome et ne sont pas attaqués par les hypobromites. On ne peut toutefois se servir de cette réaction pour en effectuer le dosage en présence des carbylamines; j'ai trouvé en effet (voir p. 18) que l'action des hypobromites sur les carbylamines donne naissance non seulement à de l'éthylamine dont il serait aisé de tenir compte, mais encore à une petite quantité d'un liquide azoté qui est vraisemblablement un nitrile et qu'il est impossible, en tous cas, de séparer du nitrile à doser. Cette réaction permet donc de doser les carbylamines en présence des nitriles, mais non les nitriles en présence des carbylamines.

IV. — Dosages des nitriles et des cari complexe qui résulte de l'action d' un cyanure métallique.

Quand on fait agir de l'iodure ométallique, il se forme en général de la carbylamine correspondants. des combinaisons plus ou moins sautres que les cyanures alcalins, déplacer une solution de cyanure d'll passe à la distillation un liquid nitrile, la carbylamine, de l'am cyanhydrique et l'iodure d'éthy est le mélange dans lequel il faut carbylamine.

L'acide cyanhydrique provient a potassium est hydrolysé par simple de l'eau; toutefois, si l'on alcalinise de potasse, la quantité qui distille a elle est absolument nulle après un en présence de potasse. D'autre p carbylamine ne sont attaqués d'a l'alcali pendant la durée de la distill pour éliminer l'acide cyanhydrique alcalinisation par la potasse.

L'ammoniaque provient égalem sur le cyanure de potassium pen présence ne peut pas être évitée; en présence d'un alcali en augmentité. Si l'on emploie pour fixer la minéral, cet acide fixera en même d'où la nécessité de doser préala substance. Or ce dosage peut se f en présence de la carbylamine. E deux volumes égaux de la même se

qu'on les titre avec de l'acide sulfurique normal après avoir additionné l'une des portions d'une quantité quelconque de carbylamine, on trouve deux résultats identiques. Ce fait s'explique aisément; d'un côté, en effet, les
carbylamines sont des corps neutres au tournesol; d'un
autre côté, leur décomposition par les acides minéraux
comprend les deux phases suivantes:

 $RNC + SO^{4}H^{2} + H^{2}O = RNCH.OH + SO^{4}H^{2},$ $_{2}RNCHOH + SO^{4}H^{2} + _{2}H^{2}O = SO^{4}(NH^{3}R)^{2} + _{2}HCO^{2}H.$

Les formiamides étant des corps neutres, on voit qu'en aucun cas le degré d'acidité d'une solution d'acides minéraux n'est modifié par l'addition d'une quantité quelconque de carbylamine. Il suffira donc, dans le cas qui nous occupe, pour connaître la quantité d'ammoniaque contenue dans le mélange, d'en faire le dosage volumétrique avec de l'acide sulfurique normal. Il y aurait toutefois quelque inconvénient à opérer ainsi. Sans compter les pertes par volatilisation pendant le titrage, il serait très pénible d'effectuer cette opération en présence de carbylamine libre; aussi je présère ajouter immédiatement à la liqueur un volume connu d'acide sulfurique normal en en mettant un léger excès; au bout de quelques instants toute odeur a disparu et il ne reste plus qu'à titrer à l'aide de soude normale l'acide non saturé. Quelle que soit la technique suivie, on voit qu'il est facile de déterminer la quantité d'ammoniaque contenue dans la liqueur; soit q la quantité d'azote correspondante. Après avoir acidulé la liqueur avec de l'acide sulfurique, si l'on distille, on a un distillat renfermant les parties volatiles et un résidu. Le distillat contient tout le nitrile et l'iodure d'éthyle; on peut y doser le nitrile comme il a été indiqué, sans s'occuper de l'iodure qui ne gêne pas le dosage. Le résidu contient du sulfate d'ammonium et du sulfate d'éthylamine; on y dose l'azote total; soit q' la quantité d'azote

n. guillem présentera l'azote les résultats obte

	Premièro es	pé ri
	A doser.	Tn
	o,669o	9
	0,6940	0
• • •	t ,3250	
• • •	4 gouttes	
	20cm ³	

de cette méthodes; elle permet de carbylamine avec 2 pour 100. Il es lution plus appro

l'acide oxalique a ent de réaliser le dans le distillat qu hypobromites al carbylamine.

CHAPITRE

ions de stabilité d

ents d'alcoylation ervé un certain n à expliquer. Je cit ant sur le cyanur propionique, tanc ne, avec le même bylamine; d'autr le cyanure d'arge la carbylamine, tandis que le sulfovinate ne donne aucune trace de carbylamine, quoique la réaction s'effectue très facilement. Le problème devenait dès lors très complexe; il semblait, en effet, que la production soit de nitrile, soit de carbylamine dépendît non seulement de la nature de cyanure, mais encore de celle de l'agent d'alcoylation.

En étudiant ces faits de plus près, j'ai été conduit i admettre que toutes les fois que les carbylamines n'apparaissent pas dans l'alcoylation d'un cyanure on doit attribuer ce fait à ce que, dans les conditions de l'expérience la carbylamine formée n'est pas stable. J'ai été amené , cette conclusion par l'examen détaillé des conditions de stabilité des carbylamines, et ce sont les résultats de cette étude que je vais exposer.

Les carbylamines, par suite de la présence dans leu molécule d'un atome de carbone divalent, réagissent ave une extrême facilité sur un grand nombre de corps simple ou de fonctions plus ou moins complexes, et leur faculté de réagir est telle que les circonstances dans lesquelles elle demeurent inaltérées sont en somme fort peu nombreuses

J'indiquerai rapidement les corps avec lesquels les car bylamines sont aptes à se combiner. L'hydrogène naissan se fixe sur la phénylearbylamine pour donner de la mo noéthylaniline. Les halogènes se fixent à froid avec un grande énergie sur les carbylamines pour donner des corp de formule $R - N = C = X^2$, susceptibles de former de guanidines par action des amines (Tcherniak, Nef, moi même). L'oxygène se fixe également pour donner le éthers isorganiques (Gautier). Le soufre donne des séné vols (Nef) et l'hydrogène sulfuré des corps de formule

$$R - N = S \left\langle \frac{H}{SH} \right\rangle$$

(Hofmann, Nef). Les acides minéraux et organiques at taquent énergiquement les carbylamines. Les amines s'

tégalement (Weith), ainsi que le phosgène, le chlod'acétyle, le chlorure de benzoyle, l'éther chloroxynique (Nef). Je signalerai encore que les carbyles se combinent au sélénium, aux mercaptans, aux ydes, aux cétones; ces réactions sont susceptibles doute de conduire à des synthèses intéressantes, mais à renoncer à faire leur étude devant l'impossibilité éparer et de manipuler dans un laboratoire de nos quantités de corps aussi toxiques que les carbyles.

i, par contre, étudié avec détail l'action sur les carnines des corps en présence desquels elles se trouvent delles prennent naissance dans l'alcoylation des cyamétalliques, c'est-à-dire les iodures alcooliques et anures métalliques; enfin les carbylamines sont aptes nir à elles-mêmes, à se polymériser, comme l'a fait M. Gautier. Je vais exposer les résultats que j'ai oben étudiant l'action de l'iodure d'éthyle, des cyamétalliques, la polymérisation et l'isomérisation des rlamines.

ACTION DE L'IODURE D'ÉTHYLE SUR LES CARBYLAMINES.

Gautier a montré que les carbylamines se combinent ment aux iodures alcooliques pour donner des corps les dans l'eau, dont il n'a pas poursuivi l'étude, mais supposait être des iodures de carbylammonium. question a été reprise par Nef (') qui, chauffant de lénylcarbylamine avec de l'iodure d'éthyle à 100°, int aucun produit d'addition, mais seulement une dante polymérisation. Luibavin (2) est arrivé à com-l'éthylcarbylamine avec l'iodure de méthyle; il a ob-

Loc. cit.

Ber. d. deutsche chem. Ges., t. XVIII, R., p. 407.

tenu, en chaussant plusieurs heures au bain-marie, un corps impur, de couleur brune, renfermant de l'iode; ce n'était d'ailleurs pas un iodure de méthyléthylcarbylammonium, mais peut-être un mélange de ce dernier corpavec un polymère de l'éthylcarbylamine.

Je suis arrivé à un meilleur résultat en abandonnai très longtemps à la température ordinaire un mélange c carbylamine et d'une petite quantité d'iodure d'éthyle; s'agissait d'une préparation de carbylamine qui avait é faite sans lavage à l'éther de la combinaison argentique et où une petite quantité d'iodure d'éthyle avait distillé e même temps que la carbylamine. Dans ces conditions, o voit, au bout de quelques jours, le mélange se colorer e jaune, puis en rose, puis en brun rouge. Cette coloratio n'est pas due à l'iode libre, car elle ne disparaît pas pa agitation avec la potasse. Si l'on distille au bain-marie on obtient à l'état cristallisé un corps brun qui est la conbinaison cherchée. Le liquide distillé, d'abord incolore ne tarde pas à se colorer de nouveau, et il peut à nouvea fournir le même composé iodé; ce qui indique que l réaction ne s'opère à froid qu'avec une extrême lenter et ne serait complète qu'au bout d'un temps fort long mais, dans ces conditions, on évite la polymérisation qu se produit toujours quand on maintient la carbylamine température élevée pendant un temps prolongé. J'ai p préparer ainsi une quantité de ce corps suffisante pou faire un dosage d'iode et étudier sommairement quelques unes de ses propriétés. Il est très soluble dans l'eau et l plupart des solvants organiques; les acides et les alcali l'attaquent à chaud, ces derniers en dégageant une bas volatile qui est de la diéthylamine et laissant un résid qui contient un peu d'oxalate. Le dosage d'iode (Carius a donné les résultats suivants :



Cette formule rendrait compte assez facilement de la présence parmi les produits de dédoublement sons l'influence de la potasse de diéthylamine et d'acide exaliq

J'ai étudié également l'action de l'iodore d'éthyle l'éthylcarbylamine à 100°. A cet effet, j'ai chauffé à 1 en tube scellé, pendant 4 heures, un mélange de 125 d dure d'éthyle et 25 d'éthylcarbylamine. Au bout de temps, le contenu du tube était constitué par un liqu rouge très foncé d'où s'était séparée une masse sirupe noire; l'odeur de la carbylamine subsistait encore, in quant que la réaction n'est pas complète. Cette matic privée au bain-marie de la carbylamine et de l'iod d'éthyle en excès, se présente sous l'aspect d'un goud noir, inodore, très soluble dans l'eau, qu'il colore d' façon très intense, sans lui communiquer de réaction caline. Cette substance est moins soluble dans les aics qui la précipitent partiellement de sa solution aquens l'attaquent à chaud avec dégagement d'éthylamine. i est, par contre, très soluble dans les acides étendus. acides concentrés et chauds la détruisent avec dégagem d'iode. Elle se dissout très peu dans l'éther et le benzé snais facilement dans l'alcool et le chloroforme. J'y ai c l'azote et l'iode; les desages m'ont donné les résul survants:

f.	Substance		,
ďoù, e	n centièmes :		, , , ,
		Trouvé.	Calculé. pour (C ² H ² NC) ² C ² H ³ .
	I	38,80	39,56
ff.	Substance		. 08,60 49
	Nz		. •4,0798
d'où, e	n centièmes:		
_			Calculé
		Trouvé.	pour (C2H5NC)3C2H3
	N	13,19	13,08

H. GUILLEMARD.

ut donc admettre, soit qu'il s'est formé un corps a constitution ci-dessus, ce qui est peu vraisemsoit plutôt qu'il s'agisse d'un mélange du dérivé écédemment décrit et d'un polymère de la carbylje n'ai pu trancher la question. Quoi qu'il en soit, nportant de noter, au point de vue qui nous intéci, que l'éthylcarbylamine se combine à l'iodure e lentement à froid, rapidement à 100°, en donnant ice à un composé qui n'est plus apte à la régé-

ON DES CYANURES MÉTALLIQUES SUR LES CARBYLAMINES.

t à l'état de combinaison argentique RNC. Ag Cy obtient les carbylamines quand on les prépare par a d'un iodure alcoolique sur le cyanure d'argent, la mine naissante se combinant immédiatement au e d'argent non attaqué. Holmann a noté, parmi les étés caractéristiques des carbylamines, cette aptise combiner immédiatement au cyanure d'argent. l'est d'ailleurs pas là un fait isolé; tous les cyanures abinent aux carbylamines, mais l'énergie avec lase produit la réaction et la stabilité du composé i varient beaucoup suivant le cyanure employé. es composés se dissocient sous l'action de la chaleur istillation sèche du dérivé argentique fut le premier é employé par M. Gautier pour en séparer les carines ; j'ai étudié le résultat de cette dissociation en ssant surtout aux cyanures d'argent et de potassium nt aux deux extrémités de la série des cyanures. si l'on ajoute par petites portions des cyanures nt à de l'éthylcarbylamine, le cyanure se dissout liatement avec un grand dégagement de chaleur en sant un bruit analogue à celui du fer rouge qu'on dans l'eau; finalement le liquide se prend en un

sur la tautomérie des dérivés du cyanogère. 345 magma cristallin formé de belles aiguilles prismatiques, incolores et brillantes, dont la composition répond à la formule C²H³NC.AgCy.

Ce composé est à peu près complètement insolut dans tous les solvants usuels, sauf dans l'alcool qui dissout de notables quantités, surtout à chaud. Il est in médiatement décomposé, comme l'a fait voir M. Gautie par le cyanure de potassium avec mise en liberté de carbylamine et formation du sel double AgCy. KCy. (tend aujourd'hui à considérer ce sel comme un sel potassium de l'acide argentocyanhydrique AgCyCy [Euler (1)]. La combinaison carbylamino-argentique laisse d'abord saponifier par la potasse avec formati d'alcool; il semble donc que cette combinaison ne s autre qu'un argentocyanure d'éthyle. Ce fait rend ti vraisemblable que le cyanure de potassium, apte à replacer la carbylamine dans cette molécule, possède le même une formule analogue à celle de la carbylamine, veux dire la formule isocyanique KNC.

J'ai étudié la dissociation de ce composé sous l'acti de la chaleur dans deux séries d'expériences dif rentes.

J'ai soumis à la distillation sèche au bain d'huile, de un petit ballon à rectifier, 24⁵ du composé argentiq obtenu avec l'éthylcarbylamine. A 75° la matière comence à fondre et à 105° la fusion est complète; le ball contient une huile jaune dont la carbylamine commer à se dégager. A 120°-130° la masse se boursoufle, mou et la carbylamine distille. On a recueilli séparément trois portions successives le liquide distillé à des tempratures graduellement croissantes, et l'on y a dosé la c bylamine et le nitrile. Les résultats obtenus ont été suivants:

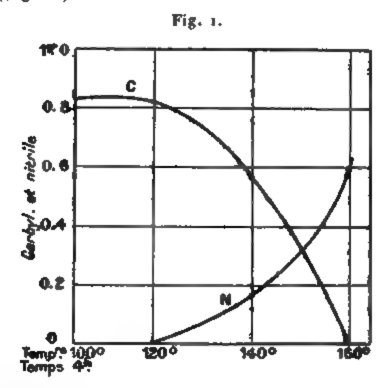
⁽¹⁾ Ber., t. XXXVI, p. 1854.

	Carbylami		
Liquide		pe	
distillé.	trouvée.	de	
¢ 0,5180	o, 5060		
0,3226	0,2970		
0,4530	0,0932	- 0	
أور ومرامسه	نات مما سانا	ď.,	

onclut de ces chiffre é carbylamino-arger : de carbylamine et : de nitrile croît avec très lente à basse ! ble (16 pour 100 du l'expérience précé · la décomposition é ent immédiatement npérature qui a déte t, quand on fait agir sur un cyanure mét ellé; les conditions tes, les produits de . toute sa durée à 1 oduite. Pour étudies nouvelles, j'ai enfer irgentique et je l'ai né à diverses tempéi ssement la carbylami se recombine au ble d'en évaluer la q e faire des dosages l'ai obtenu les résult

	Durëe	
Tempéra-	des expé-	1
tures.	riences.	
0	h h	
100	4	
120	4	
140	4	
160	4	

SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 347 Ces résultats sont représentés par le graphique cicontre (fig. 1):



La conclusion qui s'impose est la suivante : la combinaison de carbylamine et de cyanure d'argent se dissocisous l'influence de la chaleur en donnant naissance à ui mélange de nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion de nitrile croît rapidement avec la température tandis que la quantité de carbylamine tend vers o.

Toutefois une partie de la masse se résinifie et l'on ne retrouve jamais sous forme de nitrile la totalité de la car bylamine initiale.

Des faits analogues peuvent être observés avec les cyanures de cuivre, cadmium, nickel. Quant au cyanure de mercure, il ne semble contracter aucune combinaison stable avec les carbylamines, qu'il isomérise pourtant : partir de 120°. A ce titre il se rapproche du cyanure de potassium.

Je n'ai pu réussir à isoler une combinaison de cyanure de potassium et d'éthylcarbylamine; ces deux corp n'entrent pas en réaction à froid et, si on les chauffe, la car rlamine s'isomérise lentement nt à 120° pendant 2 heures : de cyanure de potassium et os, 1 ne retrouve plus à la distilla rlamine; le reste est passé à lonc que l'action isomérisante r la carbylamine soit plus fo argent, qui à 120° ne dégage est admettre que le cyanure de rbylamines une combinaison onnant un mélange de nitrile et 25 autres cyanures.

Il faut conclure de ces faits (ne carbylamine dans l'alcoyla écessaire que la carbylamine sanure pour former un compo on de l'iodure d'éthyle. D'aut re stable dans les conditions (produit la réaction; s'il se di quantité de pitrile provenant

POLYMÉRISATION ET ISOMÉRISAT

M. Gautier a fait voir que, l'
ngtemps les carbylamines ve liquide, la majeure partie altérée, mais qu'il reste toujo stone violemment si l'on essaye lmet que ce corps est un pol e même auteur a montré que relque temps vers 180° en tube odeur des nitriles et que par ur point d'ébullition tend ve présenteraient un état d'équil ef a repris l'étude de ce ph d'après cet auteur, on pourrait chauffer l'éthylcarbylamine à 210° pendant plusieurs heures sans observer d'autre changement qu'une coloration jaune; ce n'est qu'à une température bien supérieure, 230°-255° au bout de 3 heures, que l'isomérisation se produit.

Le fait que les carbylamines se polymérisent, c'està-dire se combinent à elles-mêmes avant de s'isomérises présentait à mon point de vue un grand intérêt; aussi m suis-je attaché à faire l'étude quantitative de ce phêno mêne.

J'ai cherché, à l'aide de déterminations cryoscopique et de dosages, à fixer : d'une part, la marche des phéno mènes de polymérisation et d'isomérisation en fonctio de la température; d'autre part, à déterminer le mode d condensation des carbylamines.

Quand on chauffe de l'éthylcarbylamine en tube scellé une faible portion se polymérise ou persiste à l'état d polymère, et, si l'on détermine le point cryoscopique d liquide ainsi obtenu, on observe que les abaissements d point de congélation diffèrent peu de celui qu'on obtien avec la carbylamine pure; ils en diffèrent toutefois asse pour qu'on puisse, à l'aide de mesures précises, suivr la marche de la polymérisation. S'il s'agit, par contre, d déterminer le poids moléculaire du polymère formé, faut éliminer l'excès toujours considérable de carbylamin en tenant compte des propriétés explosives du compos formé. J'ai fait, pour résoudre cette question, deux série d'expériences dont je vais donner les résultats.

Marche de la polymérisation et de l'isomérisation

Après avoir déterminé les constantes cryoscopiques d l'éthylcarbylamine pure en solution dans le benzène, j'i chausfé en tube scellé pendant le même temps à des temps ratures graduellement croissantes des quantités égals

Dosage des isomères. Poids de matière..... 04, 4932 Carbylamine..... 05,4750 Nitrile.... 0,00 TROISIÈME EXPERIENCE. Poids de matière..... 04,9106 Température..... 100 Durée de l'expérience...... 8 heures Cryoscopie. Poids de matière..... 05, 4628 Poids de benzène..... 215, 1256 Point de congélation du benzène pur....... 5*, 250 Point de congélation de beuzène tenant le corps en solution . . . 3", 120 d'où: Trouvé pour la carbylemine Trouvé. pure. M...... 50,4 50,4 Dosage des isomères. Poids de matière..... 05, 4378 Carbylamine..... 05, 4280 05,00 QUATRIÈME EXPÉRIENCE. Poids de matière..... 04,9037 Température..... 120* Durée de l'expérience...... 8 heures Cryoscopie. Poids de matière..... 05, 3948 Poids de benzène..... 215,9398 Point de congélation du benzène 5°, 260 Point de congélation du benzène

tenant le corps en solution....

3°, 580

ù:

M..... Dosage Poids de matière.. Carbylamine..... Nitrile CINQUIÈ: Poids de matière.. Température.... Durée de l'expérie Cı Poids de matière. Poids de benzène. Point de congélati pur....... Point de congélat tenant le corps i üc M..... Dosage Poids de matière. Carbylamine.... Nitrile.... RIX1ÈN Poids de matière. Température Durée de l'expérie

۱

23

	Cryoscopie.	
	Poids de matière	o ^g , 4008
•	Poids de benzène Point de congélation du benzène	22 ⁸ , 2628
	pur	5°, 250
d'où:	tenant le corps en solution	3°, 670
		Trouvé
		pour
	Trouvé.	la carbylamine pure.
	M 55,8	50,4
	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	50,4
	Dosage des isomères.	
	Poids de matière	o^g , 4886
	Carbylamine	o ^g , 439 í
	Nitrile	0 ^g , 0.420
	SEPTIÈME EXPÉRIENCE.	
	Poids de matière	o ^g , 8973
	Température 18	80°
	Durée de l'expérience	8 heures
	Cryoscopie.	
	Poids de matière	$o^g, 356o$
	Poids de benzène	25 ⁸ , 8040
	Point de congélation du benzène	
	pur	5", 25
	Point de congélation du benzène	
	tenant le corps en solution	2°,96
d'où:	•	Trouvé
		pour
		la carbylamine
	Trouvé.	pure.
	$M \dots 52,3$	50,4
	Dosage des isomères.	
	Poids de matière	o ^z , 5312
	Carbylamine	•
	Nii	-

Nitrile...... 05, 1090

Ann de Chim. et de Phys., 8° série. t. XIV. (Juillet 1908.)

Dosage des isomères.

Poids de matière	06, 5049
Carbylamine	04,0880
Nitrile	05, 4027

DIXIÈME EXPÉRIENCE.

Poids de matière	o ^e , 9130
Température	240°
Durée de l'expérience	8 heures

Cryoscopie.

Poids de matière	05, 4552
Poids de benzène	198, 2092
Point de congélation du benzène	
pur	5°, 250
Point de congélation du benzène	
tenant le corps en solution	2*,950

d'où :

		•
		Trouvé
		pour
		la carbylamine
	Trouvé	pure.
$M\ldots\ldots\ldots\ldots$	50,3	ž0,4
Dosage des i	someres.	
Daide de metitue		4 (500
Poids de matière		
Carbylamine		. 0,0110
Nitrile		. 0,1293

Dans aucune de ces expériences on n'a observé changement apparent de la carbylamine, qui, lorsqu'e est pure, reste complètement incolore; elle ne se cole en jaune ou en rouge plus ou moins foncé que si e contient une trace d'iodure d'éthyle.

Les résultats fournis par ces différentes expérient sont résumés dans le Tableau suivant :

contenu du tube au bain-marie; la presque totalité de la

carbylamine a passé inaltérée, il est senlement resté of, 1912 d'une huile jaunâtre, qui s'est solidifiée par refroidiment sans présenter aucune tendance à la cristallisat elle possède une odeur faible, différente de celle des bylamines et rappelant celle des bases pyridiques. est un peu soluble dans l'eau, très soluble dans l'alc très peu dans l'éther; elle se dissout assez bien dat benzène; c'est ce dernier corps qui m'a servi de dissolpour la détermination cryoscopique du poids molé laire. J'ai obtenu les résultats suivants:

d'où:

Il s'agit donc d'un trimère de la carbylamine. Je n ai cu entre les mains que de trop petites quantités p en faire l'étude complète; voici seulement quelques-u de ses propriétés : chaussé brusquement, il détone u lemment en se décomposant; porté doucement et ma tenu longtemps à une température élevée, il se transfor en nitrile. En solution benzénique, il se combine ima diatement à froid au brome, en donnant un comp insoluble dans le benzène.

Étant données les propriétés explosives de ce corps, ne peut songer à en faire une combustion. J'ai dû borner à faire un dosage d'azote par la méthode de Ka dahl. J'ai obtenu les chiffres suivants :

> Poids de matière 05,3224 Azote trouvé 05,0819



sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 359

solubles dans l'eau, très solubles dans l'alcool et dans l'éther; cette substance est absolument inodore; mais, chaussée au delà de son point de fusion, elle se décompose en régénérant la carbylamine. Elle ne représente d'ailleurs qu'un échelon dans la polymérisation progressive de cette carbylamine; en esset, conservée même à l'abri de l'air, elle ne tarde pas à se résoudre en une matière visqueuse de couleur soncée. Weith (1) a montré d'autre part que, comme les carbylamines acycliques, la phénylcarbylamine s'isomérise en se transformant en benzonitrile quand on la maintient longtemps à 220°.

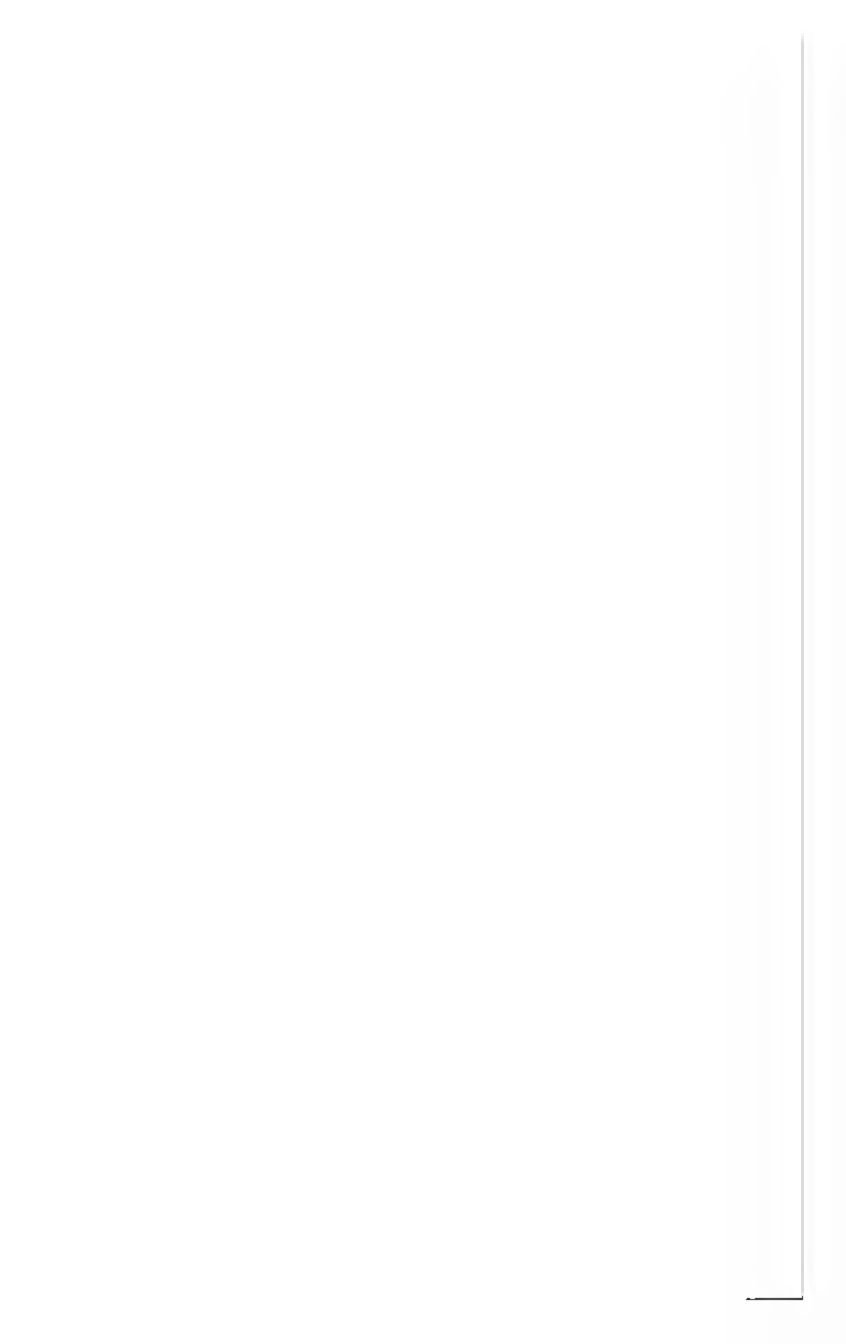
On voit donc que, à part une tendance plus grande à se polymériser, les carbylamines cycliques se comportent exactement comme celles de la série grasse, et l'on peut dire, d'une façon générale, que les carbylamines, soit spontanément, soit sous l'influence de la chaleur, sont aptes à se combiner à elles-mêmes pour former des polymères qui, sous l'action ménagée de la chaleur, se détruisent pour régénérer la carbylamine primitive, tandis que, à une température plus élevée, ils donnent naissance au nitrile correspondant.

SUR LA STÉRÉOCHIMIE DE L'AZOTE DANS LES NITRILES ET LES CARBYLAMINES.

Willgerodt (2), dans un Mémoire sur la constitution chimique des composés azotés, représente les carbylamines par le schéma suivant (fig. 3), dans lequel l'azote est considéré comme quintivalent et echange quatre valences avec le carbone. Or cette figure ne rend compte ni des propriétés de la molécule, qui sont attribuables uniquement à un carbone divalent, ni de son instabilité, qui la rend transformable en 1^{mol} de nitrile (fig. 4) (Hantzsch

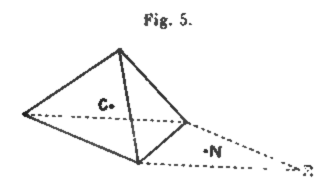
⁽¹⁾ Berichte, t. IX, p. 454.

⁽²⁾ J. f. pr. Chemie, t. XXXVII, 1888, p. 450.



sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 361

Les faits suivants montrent qu'il en est ainsi lorsque le carbone est saturé.



Si l'on fixe une molécule de Br sur une molécul d'éthylcarbylamine en solution sulfocarbonique et qu'or fasse passer dans la liqueur un courant de H²S, on n tarde pas à voir se former un abondant précipité blan qui, séparé de la liqueur, se présente sous forme d'un corps cristallisé, fumant à l'air, très hygroscopique e immédiatement décomposé par l'eau. Ce corps ne contien pas de soufre et le dosage du brome a donné les résultat suivants:

	I.	П.
Poids de matière	06, 2314	05, 2057
Ag Br	08,4342	05,4730
	Tour	Calantá
	Trouvé	Calculé
	Trouve	pour
. <u>-</u>		

D'autre part, la liqueur sulfocarbonique fournit à la dis tillation une petite quantité d'un liquide bouillant 129°-131° et possédant l'odeur piquante des sénévols. Le deux réactions suivantes ont donc eu lieu :

$$C^{2}H^{2} - N = C = Br^{2} + H^{2}S = C^{2}H^{2} - N = C = S + 2 II Br,$$

$$C^{2}H^{2} - N = C = Br^{2} + H Br = C^{2}H^{2} - N = C = Br^{2}.$$

$$H = Br$$

Il s'est formé un bromure d'éthyldibromocarbylammo

Tous ces saits, auxquels on pourrait joindre l'action directe des acides halogénés sur les carbylamines (Gautier) et celle des iodures alcooliques (page 32), montrent que, dans le groupement considéré, la condition de la quintivalence de l'azote est la saturation préalable du carbone.

CHAPITRE III.

Recherches sur l'alcoylation des cyanures métalliques.

Il est généralement admis que lorsqu'on fait réagir, sur un cyanure métallique, soit un sulfovinate, soit un iodure alcoolique, on obtient le plus souvent un mélange de nitrile et de carbylamine; mais on ne possède aucune notion précise à cet égard. M. Gautier (') a fait voir que le cyanure de potassium donne avec le sulsovinate de potassium une petite quantité d'isonitrile. Nef (2) aurait obtenu le même résultat avec l'iodure d'éthyle. Calmels (3) a cherché si d'autres cyanures que celui d'argent sont capables de donner naissance à des carbylamines; il en aurait obtenu avec les cyanures de mercure et de zinc. D'après Alexeieff (4), « tandis que les cyanures alcalins, les ferrocyanures, le cyanure double de mercure et de potassium et quelques autres donnent principalement des nitriles, d'autres cyanures tels que ceux d'argent et de zinc et d'autres analogues forment principalement des isonitriles ». Tels étaient les seuls faits connus lorsque j'ai entrepris d'étudier quantitativement cette réaction.

J'ai recherché comment varient, en fonction de la tem-

⁽¹⁾ Bull. Soc. ohim., t. II, 1866, p. 435.

⁽²⁾ Liebig's Ann., t. CCLXXXVII, 1895.

⁽³⁾ Comptes rendus, t. XCIX, 1884, p. 239.

^(*) Méthodes de transformation des combinaisons organiques, p. 192.

sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 365

ter, avant de distiller, une demi-molécule de cyanure de potassium. C'est dans le distillat ainsi obtenu que j'ai dosé les deux isomères comme il a été dit précédemment.

Parmi les cyanures j'ai choisi ceux qui sont bien définis, stables et qu'on peut obtenir à l'état anhydre; ce sont les suivants : cyanures de potassium, zinc, nickel, cadmium, cuivre, mercure, argent; ferrocyanures de potassium, plomb, argent; ferricyanures de potassium et d'argent; cobalticyanures de potassium et d'argent; cyanure double de potassium et d'argent.

I. — CYANURE DE POTASSIUM.

On obtient le cyanure de potassium très pur en dissolvant celui du commerce dans l'alcool, évaporant et séchant à l'abri de l'air; on peut se servir avec avantage d'un appareil à extraction continue; le cyanure très pur cristallise dans le ballon.

Action de l'iodure d'éthyle.

Durée

Poids

Carbylamine (C)

Nitrile (N)

	ratière		d e	Gu. Dy.	-	1110	-
KNC.	C ² H ³ I.	Tempé- rature.	l'expé- rience.	trouvée.	po ur 100 de cyanure.	trouvé.	pour 100 de cyanure.
8	_ g _	0	h	E .	g .	8	5
3,20	7,5	80	2	O	O	0,0247	0,771
3,20	>>	n	4	W	n	0,0302	, , ,
3,12	»	»	8	x	n	0,0440	1,310
3,10) 9	>>	16	»	υ	0,0522	ı,683
3, (5) >	100	2	n	v	0,0605	1,920
2,80	D))	4	n	»	0,1072	3,70
3,00	n))	6	»	n	0,1760	
3.13	n	»	12	»	»	0,3135	10,01
3,10	»	»	24	ø	»	0,6655	21,46
3,18	W	120	2	n	*	0,2533	7,96
3,09	n	»	4	»	»	0,3201	10,35
2,90	»))	8	Ŋ	»	»	"
2,9 ?	»))	16	v	»	0,5305	
3,01	D	ı 5o	2	n))	0,8225	27,32
2,98	>))	4	»	»	0,8525	28,61
2,97	n	»	8))	n	»	n
3,10	»	n	16	v	>>	1,4107	45,31

théorique de 16⁶, 4) souillé de cyanhydrates et de formiates d'ammoniaque et de méthylamines. Ce liquide ne contient pas trace de carbylamine, qui a été décomposée grâce à l'acidité du sulfate de méthyle; mais il est facile de caractériser les substances provenant de son dédoublement, et en particulier la méthylamine. Le résidu de la

réaction dégage d'ailleurs une forte odeur de marée qu'elle tient surtout de la triméthylamine; cette base résulte vraisemblablement de l'action de la monométhylamine sur le sulfate méthylique ('). Cette remarque rend très probable la formation de carbylamine dans cette réaction.

Action du sulfovinate de potasse.

Ce corps est anhydre; maintenu pendant quelque temps dans le vide, il perd complètement son eau de cristallisation; il est indispensable de ne l'employer que complètement privé d'eau, l'eau le saponifiant à chaud et le rendant acide. J'en ai mélangé intimement 34⁸ avec 13⁸ de cyanure de potassium dans un ballon, que j'ai chaussé doucement, en surveillant, à l'aide d'un thermomètre plongé dans la masse, la température des corps réagissants et recueillant séparément les portions de liquide distillées à différentes températures; et dans chacune de ces portions j'ai dosé les quantités de carbylamine et de nitrile; j'ai obtenu les résultats suivants dans l'une des expériences:

		Carbylamine		Nitrile			
Températures.	Liquide distillé.	trouvée.	pour 10 de	trouvé	pour 10 de liquide.	$\frac{N}{C}$.	
90°-110°	£	g 0,0957	3,05	o, 1963	6,27	2,05	
110°-180°	2,9055	0,0937	0,04	2,7720	9,54	2,38	
180°-240° 240°-260°	3,4187 0,1593	o o	0 0	3,3 0 10	9, 66	oc »	

⁽¹⁾ Cette réaction a été utilisée par Dumas, Malaguti et Leblanc pour préparer l'acétonitrile (Comptes rendus, t. XXV). M. Auger a fait voir récemment qu'elle en constitue le meilleur mode de préparation.



Action de l'iodure d'éthyle.

Les conditions des expériences et les résultats obtenus sont réunis dans le Tableau suivant :

			D. min	Carbylamine (C)		Nitri	Nitrile (N)		
Matières. Ag Cy. C ² H ³ I.		Durée de Tempé- l'expé- rature. rience.		trouvée.	pour 100 de trouvée. Ag Cy.		pour 100 de Ag Cy.	$\frac{N}{C}$.	
		0	þ	•	8	trouvé.			
5, 136	5 °	80	.3	0,858	16,706	o	} o	0	
5,028	n	*	»	0,840	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	•	<u>}</u>		
5,320	*	N	4	1,095	20,491	o	} o	0	
5,295	7	>	»	1,080	, , ,		1		
4,998	»	»	8	1,025	_				
5,110	ນ	x	y	1,046	20,510	0	0	()	
5 , 030	n	Þ	n	1,033		•	1		
4,993	n	Ŋ	16	0,968	19,794	o	} o	O	
4,895	D	D	7	0,980 ((1		
;00g	x9	100	2	0,927	18,520	O	O	•	
5,112	D	n	4	o,885	17,410	0	} o	O	
5.083	*	»	Ŋ	0,890)		
ć10, č	D	»	8	0,786	15,239	o	} o	0	
1,930	»	w	»	o,73o \	(1		
4,975	D	W	16	0,720	14,476	0	. 0	O	
5,150	»	120	2	0,748	14,335	o	? 0	O.	
5,040	»	v	*	0,713	(•	,		
5,109	n	w	4	0,396	7,862	o	} o	0	
5,0 2 9	»	»	w	0,401 \	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		1		
o80, č	ď	>>	8	0,255	5,443	o	} 0	0	
5,112	D	n	»	0,300	3,44)		
5,018	»))	16	10	»	»	O	0	
4,992)	130	2	0,506	9,840	0,0630	1,194	0,1	
5,149	»	»	»	9,491	J) - 4 -	0,0580)	,	
5,110	»	140	2	0,118		0,1210			
5,013	Ŋ	×	N	0,120	2,217	0,1280	2,460	Ι, Ι	
5,113	D))	>	0,099		(»	1		
4,899	»	150	2	0,055		0,212			
4,945	ת	*	W	0,034	0,822	o,25 2	4,802	5,8	
5,030	*	W	n	0,032		0,220	!		

sur la tautomèrie des dérivés du cyanogène. 371 l'axe des x; c'est là un fait très général dans toute la série des cyanures métalliques.

Le rendement théorique en carbylamine est de 205, ~~ pour 1008 de cyanure. On voit qu'avec le cyanure d' gent on obtient, à basse température (80°) et dans temps relativement court (de 4 à 8 heures), le rendem théorique. L'aptitude à réagir que présente le cyan d'argent est la plus grande de celles que j'ai observé ce qui est en relation avec sa faible chaleur de forn tion (3°21,9); la réaction commence déjà à froid, ai que le démontre la coloration jaune immédiate du mélai et l'odeur de carbylamine qui se dégage.

Si l'on examine l'allure de la courbe, on voit que la qu tité de composé carbylamino-argentique AgNC, C2 H3 N susceptible de donner naissance à de la carbylamine distillation en présence de cyanure de potassium, dimir progressivement à partir de 80° quand la températe s'élève et, pour une même température, lorsque la du de la réaction augmente; cela tient à la dissociation de composé qui met en liberté une quantité crois-ante carbylamine. A partir de 120º la dissociation s'accent mais donne naissance à un mélange de nitrile et de c bylamine. Au-dessus de 150°, la combinaison argentiq n'existe plus; elle est complètement dissociée en carb amine et nitrile, la proportion de ce dernier augments rapidement avec la température; on remarque d'ailles que, si la réaction se prolonge trop, le nitrile lui-mê disparaît. La marche du phénomène est en somme tou fait analogue à celle que nous avons observée en disciant progressivement par la chaleur la combinaison arge tique; les deux réactions ne différent que par la préser dans celle-ci d'un excès d'iodure d'éthyle qui fixe la c bylamine libre, comme il est sisé de s'en rendre com en examinant le contenu du tube. Notons que la formati de nitrile à 160° explique pourquoi, au contraire



mant de l'acide formique. Ce fait s'explique par l'acidité du sulfate de méthyle qui, même rectifié et conservé sur du carbonate de potassium sec, colore fortement en rouge le papier de tournesol bleu. Si d'ailleurs on mélange une petite quantité de carbylamine à du sulfate de méthyle, le liquide prend immédiatement une coloration rouge brun foncé en s'échaussant considérablement et toute odeur de carbylamine disparaît.

Action des sulfovinates.

Si l'on chausse un mélange intime de cyanure d'argent et de sulsovinate de potassium ou de baryum parsaitement desséchés, il ne se sorme point de carbylamine, bien que la réaction se produise aisément et qu'un liquide assez abondant se dégage du mélange. Dans le but de rechercher si c'est du nitrile qui prend naissance dans ces circonstances, j'ai sait les expériences suivantes:

Un mélange de 39⁸ de sulfovinate de basyum et 27⁸ de cyanure d'argent, placé dans un ballon, a été chaussé au bain d'huile dont on élevait très lentement la température. A 90° la distillation commença et, en maintenant la température à 100°, je recueillis, en 3 heures, 4⁸,10 de liquide incolore, complètement dénué de 10ute odeur d'isonitrile et dans lequel l'analyse ne décela non plus aucune trace de nitrile.

J'ai placé dans cinq tubes différents un mélange de 3⁸ de cyanure d'argent et 4⁸ de sulfovinate de baryum, et j'ai chaussé ces tubes, après les avoir scellés, aux températures de 80°, 100°, 115°, 130° et 145" pendant 4 heures. Dans aucune de ces expériences je n'ai pu déceler la moindre trace, soit de nitrile, soit de carbylamine.

Si, d'ailleurs, on additionne le sulfovinate de baryum d'une petite quantité d'éthylcarbylamine et qu'on chausse le mélange, on constate au bout de quelque temps la dis-

de baryum avec une petite quantité de cyanore de potassium, avant de le mêler au cyanure d'argent, et si l'on

chauffe ment un expliqu d'action potassin

Le c hydre, une so dilué.

058

0.7

4. 6

0. 5

ķ O. 4

\$0. **a**

0.2

0.1

Temps:

Les a
dure d'
lement
se prod

(1) Lo.

(2) Lo

d'une façon continue, tandis que, dans certaines conditions, la quantité de carbylamine diminue jusqu'à devenir nulle.

IV. — Gyanure de cadmium.

C'est un corps peu soluble dans l'eau, qu'oprécipitant une solution saturée de sulfate opar une solution très concentrée de cyanure de pur; il se dépose en même temps du sulfate de qu'on enlève par lavage; on obtient ainsi un cristallin, anhydre, qui répond exactement à tion Cd Cy² ('). J'ai fait réagir sur ce co d'éthyle dans les conditions suivantes :

		Carbylamine						
Matic		Tempé- rature.	Durée de l'expé- rience,	trouvée.	pour 100 de Cd Cys	trouv		
4,10	7,5	80	4 h	ů ů		E O		
4,08	31-	100	10	0	0	0		
4,01	39	120	×	0,0192	0,47	0		
4,02		140	16	0,0330	1,82	0,05		
4,04	34	150	2	0,0522	1,29	0,07(
4,01	>	•	4	0,0440	1,09	0,07		
4,05	79	n	8	0,0330	0,81	0,071		
4,01	*	3	16	0	0	0,044		
4,02	>	160	4	•	o	0,078		

Le rendement théorique étant de 336,53 p cyanure de cadmium, on voit que la réaction qu'entre de faibles quantités de matière; il fau noter qu'une petite quantité de carbylamine p de composé iodé.

Si l'on examine le contenu du tube, on voi température à laquelle on obtient le rendemen il est réparti en trois couches comme dans le

⁽¹⁾ JOANNIS, Ann. de Chim. et de Phys., 5º série, t.

Ni Cv³
3,02
2,94
3,01
3,04
3,08
3,01
3,05
3,10

2,98 3,91

Carbyl. at nitrila

ŧ....

logue à celui du cyanure d'argent et qui répond exactement à la formule Cu²Cy². J'ai fait agir l'iodure d'éthyle sur ce cyanure dans les conditions suivantes :

				Carby	lamine	Nitrile		
-	ères. . C² H³ I.	Tempé- rature.	Durée de l'expé- rience.	trouvéc.	pour 100 de Cu ¹ Cy ¹ .	trouvé.	bon c	
я 5,04	5	80	ь 2	6	o ft	r O	, I	
1 07	»)	i)	4	0	0	0	0	
1,0	10	19	8	0	0	0	0	
5,11	p		16	0,0082	0,16	0	0	
5,00		001	2	ດ໌	U	0	O	
1,01	10	1)	4	0	0	O	0	
1,00	B	2>	8	0,0137	0,27	0	0	
i,on	*		16	0.0220	0,44	o	0	
1.97	υ	120	2	0	0	0	O	
5,12	20	39	4	0,0137	0,26	0	o	
5,63	n	n,	8	0,0165	0,32	o	0	
5,07	15	3)	16	0,0230	0,45	0,0110	0	
1,02		130	4	0,4950	9,86	0,0030	n	
5,10		140	4	0,8250	16,17	0,0085	0	
5,06	ņ	150	2	0,7205	14,23	0,2695	5	
5,08		*	4	0,8774	17,27	0,2805	5	
5,01	v	I)-	8	0,8480	16,92	0,3080	6	
5,00	>	»	16	0,8030	16,06	0,3300	6	
5,63	n	160	2	0,0715	1,42	0,7150	14	
5,65	u	39	4	0,0495	0,98	0,7370	14	
5,08	n		8	0,0330	0,61	0,7425	14	
a1, (y	19	16	0,0110	0,21	0,7480	14	

Le readement théorique était de 30°, 7 pour 10 cyanure de cuivre; ce cyanure est donc celui qui, ap cyanure d'argent, présente le plus d'aptitude à réag l'iodure d'éthyle.

Dans les conditions où l'on a obtenu le rendement mum (175,27 de carbylamine pour 1005 de cyanur tube contenait une matière cristalline jaune brun, montée d'un peu d'iodure d'éthyle coloré en jaune

cyanure cuivreux réagissant sur l'iodure d'éthyle donne naissance uniquement à de la carbylamine qui se combine au cyanure. Cette combinaison se dissocie sous l'influence de la chaleur en donnant naissance d'abord à de la carbylamine pure, puis à un mélange de carbylamine et de nitrile dans lequel la proportion de nitrile augmente, tandis que celle de carbylamine diminue.

VII. - CYANURE DE MERCURE.

Le cyanure mercurique est un sel blanc, cristallisé en prismes anhydres qu'on peut se procurer à l'état de pureté dans le commerce. Schlagdenhaussen (1), en chaussant le cyanure de mercure avec de l'iodure d'éthyle en présence de l'alcool à 120°, a obtenu le cyanure d'éthyle. Calmels (2), en opérant avec de l'iodure de méthyle à 110°, aurait obtenu la méthylcarbylamine. J'ai fait l'étude de cette réaction dans les conditions suivantes:

Carbylamine

Nimila

			Durée	Carby	Carrylanine		trile	
Matières. Hg Cy². C² H° I.		Tempé- rature.	de l'expé-	trouvée.	pour 100 de Hg Cy ² .	trouvé.	pour 100 de Hg Cy ² .	N Č
E	. 5	0	h	. 6	6	E	8	
5, 10	5	80	2	O	»	0	»	D
5,08	»))	4	O	>>	O	»	*
5,01	39	` »	8	0	m . `	0	n	*
4,96	33	n	16	O	ומ	0	»	»
5,12	»	100	2	0	*	0	»	n
5,05	W	»	4	0	W	0	»	n
5,02	»	»	8	0	»	0))))
5,11	»	n	16	0	n	0))	n
5,09))	120	2	0	*	0	»	n
5 ,0	w	*	4	0	»	0,0275	o,55	3)
5,04	10	Ŋ	8	0	»	0,0440	0,87	v
,02	υ	ď	16	0	»	0,0550	1,09	»
_								

⁽¹⁾ Loc. cit.

^{(&}lt;sup>3</sup>) Loc. cit.



par là que le cyanure de mercure se comporte, au point de vue de la réaction avec l'iodure d'éthyle, comme les sels correspondants des métaux voisins, cuivre et argent; il en diffère en ce qu'il ne donne pas de combinaison stable avec l'éthylcarbylamine qui prend naissance. Rappelons que sa solubilité dans l'eau est un autre caractère qui le sépare des cyanures des métaux lourds.

Si l'on chauffe un mélange de 25⁶ de cyanure mercurique et 33⁶ de sulfovinate de potassium bien sec, le métange fond et dégage du cyanogène sans qu'il distille tout d'abord aucune quantité de liquide; vers 150° on recueille seulement une très faible quantité d'un liquide qui possède des propriétés entièrement irritantes, rappelant celles des éthers isocyaniques; il ne se forme ni carbylamine, ni nitrile.

VIII. - CYANURE DOUBLE D'ARGENT ET DE POTASSIUM.

On prépare ce sel en ajoutant à une solution de nitrate d'argent une solution de cyanure de potassium, jusqu'à redissolution du précipité de cyanure d'argent qui se forme d'abord; par cristallisation, on obtient un corps blanc anhydre qui répond à la formule AgCy, KCy. L'iodure d'éthyle agit sur ce corps de la façon suivante:

			Durée Carbylamine	Carbylamine		ľ	Nitrile
Ma	Matières.		de				
cyan.	C ² H ⁵ I.	Tempé- rature.	l'expé- rience.	trouvée.	pour 100 de cyanure.	trouvé.	pour 100 de cyanure.
5,03	5	80	h 2	o	g O	0	0
5,01	IJ	u	4	o	o	0	o
5,05	v	. »	8	O	o	0	O
4,98	*	n	16	O	o	0	O
4,97	n	001	2	O	o	0	o
4,96	W	"	4	O	o	0	O
5,10	D	»	8	O	o	0	o
5,08	ď	»	16	0	0	0	O
-	Ann. de	Chim. et d	e Phys., 8°	série, t. XI	V. (Juillet 19	08.)	25

que le cyanure double d'argent et de potassium réagit sur l'iodure d'éthyle comme s'il constituait un argentocyanure de potassium, dont l'éther ne se forme qu'à une température où il n'est plus stable et se décompose complètement en nitrile et carbylamine.

C'est ce que montre l'action des sulfovinates sur le cyanure double de potassium et d'argent. Si, en effet, on chausse dans un petit ballon en agitant un mélange équimoléculaire de ce sel et de sulsovinate de potassium sec, on voit la masse fondre en un liquide épais et jaunâtre qui dégage une odeur intense de carbylamine, sans qu'il distille aucun liquide si l'on opère à température aussi basse que possible. Par refroidissement on obtient une masse à texture cristalline qui, épuisée par l'eau, laisse comme résidu la combinaison carbylamino-argentique. Il faut donc admettre que c'est bien comme sel de potassium que réagit le cyanure double d'argent et de potassium, en présence des agents d'alcoylation, et que le produit de cette réaction doit être considéré comme un argentocyanure d'éthyle décomposable par le cyanure de potassium:

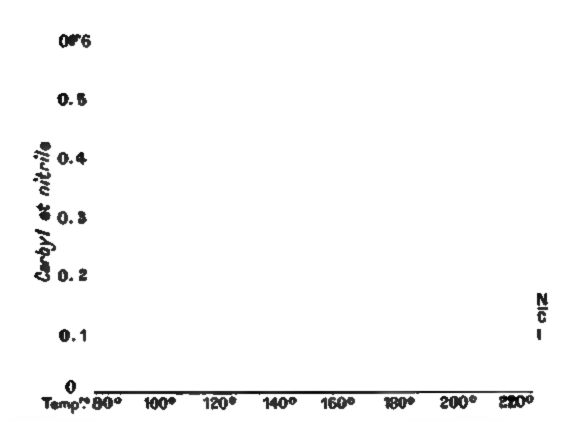
Ag NC CNK + SO⁴ K C² H⁵ = SO⁴ K² + Ag NC CNC² H⁵, Ag NC CNC² H⁵ + KNC = Az NC CNK + C² H⁵ NC.

On voit que, dans cette réaction, on obtient de la carbylamine sans que le cyanure d'argent entre en réaction et intervienne autrement que pour fixer la carbylamine formée et que, de plus, on régénère le composé d'où l'on part. Aussi me suis-je demandé si cette réaction ne pourrait pas être appliquée à la préparation des carbylamines; mais des quelques essais que j'ai effectués il résulte que les rendements obtenus sont plus faibles qu'en partant du cyanure d'argent; en revanche, la carbylamine est très pure.

SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 389

Quant à la réaction, elle est identique, dans son alture générale, à celles que j'ai étudiées en partant des cyanures simples. A l'ouverture des tubes on ne sentait, dans le cas présent, aucune odeur d'isonitrile; cette odeur était, au contraire, extrêmement vive après la distillation du contenu du tube en présence de cyanure de potassium et de potasse. D'où il faut conclure que la carbylamine était tout d'abord contenue dans une combinaison non dissociable à la température ordinaire et d'où la distillation a eu pour effet de la dégager. Cette combinaison était d'ailleurs dissociable sous l'action de la chaleur, car, d'une part, de la carbylamine libre s'est unie à l'iodure d'éthyle et, d'autre part, une certaine quantité de nitrile

Fig. 11.



a pris naissance à partir de 140°. Le graphique ci-contre (fig. 11) est d'ailleurs tout à fait analogue aux précédents.

elle est, dans qui prend na yanure d'éthy purant d'acide e ferrocyanhy a un corps cri répondait à la eund (2) a m nent cette con ocyanure d'éth ferrocyanore (qui se détruit on voit que, rapportées, e la destruct voir, en faisa gent, que la r e la même faç

X. --

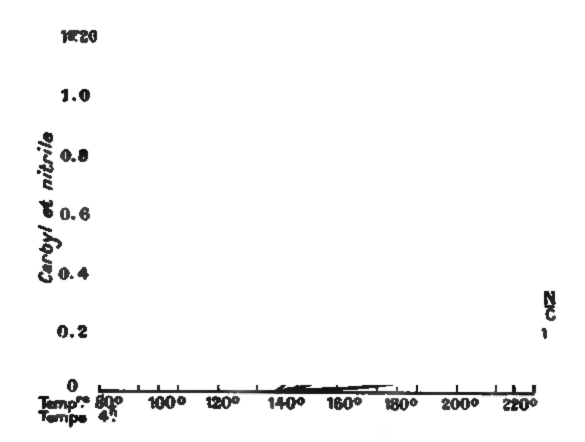
corps s'obtien mb en grand e à chaud par d se colore en ja séchant à 100 eund remarquable pas attac très peu, com

nn. Chem., t. X er., t. XXI. p. 93

sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 391

				Carbyl	amine	Nit	rile	
Mati	ières.		Durée des	_	pourtoo		DODE 100	
Ferro- cyan.	C2 H5 I.	Tempé- rature.	expé- riences.	trouvée.	de cyan.	trouvé.	de cyan.	$\frac{c}{N}$.
6,03	6	80	4	6	0	0	o fr	7
6,01	*	100	70	0	0	0	0	10
5,89	10	120	19	0	0	0	0	*
5,98	10	140	b.	0	0	0	0	0
6,02	30	160	20	0,0550	10,0	0,0030	0,05	0,05
6,0	10	180	n	0,0580	0,96	8810,0	0,23	0,25
6,01	10	200	**	0,0560	0,93	0,3056	0,51	0,55
6,05	n	220	w	0	0	0,741	1,14	90

Fig. 12.



XI. - FERROCYANURE D'ARGENT.

On prépare le ferrocyanure d'argent en précipitant une solution de nitrate d'argent par du ferrocyanure de potassium; on obtient un précipité blanc tout à fait analogue au cyanure d'argent; il bleuit au contact de l'air, lentement

sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 393 à mesure que la température s'élève. Le graphique cicontre montre que la marche de la réaction est tout à fait analogue à celle que présentent les autres ferrocyanures et en général tous les cyanures.

Fig. 13.

18. 0

14.75

13. 0

10. 6

9. 0

7. 6

8. 0

1. 5

On peut résumer comme il suit les résultats obtenus avec les ferrocyanures : les ferrocyanures métalliques en réagissant sur l'iodure d'éthyle donnent naissance à du ferrocyanure d'éthyle; ce composé se dissocie sous l'influence de la chaleur en un mélange de nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion de nitrile augmente avec la température; le ferrocyanure d'éthyle est complètement détruit à 220°.

140°

1600

1800

1000

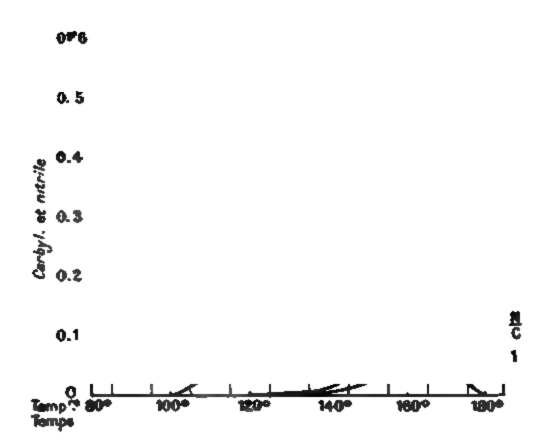
XII. - FERRICYANURE DE POTASSIUM.

Ce sel cristallise anhydre; il suffit de le laisser quelques heures à 100° pour l'obtenir complètement privé d'eau. Il donne avec l'iodure d'éthyle les résultats suivants :

H. GUILLEMAND.

		Donala	Carbyl	amine	Nit	rile		
C's H's I.	Tempé- rature.	Durée des expé- riences.	trouvée.	pour 100 de cyan.	trouvé.	poor too de cyan.	<u>€</u> .	
10	80	4 ^h	0	o f	0	6		
n	Ď	29	0	0	•		•	
•	100		0	o	0			
•		>	0	0	0			
*	120	3	0,0110	0,185	10	0	0	
•	140	70	0,0275 } (0,0234 }	0,415	0,0027	0,0465	0.11	
*	160	*	{ 0,0165 } { 0,0170 }	0,275	0,0220 /	0,370	1,34	
•	180	36	0	0	0,0335	0,55	*	

Fig. 14.



Cette réaction est, on le voit, tout à fait analogue avec elle que nous avons observée avec les ferrocyanures.

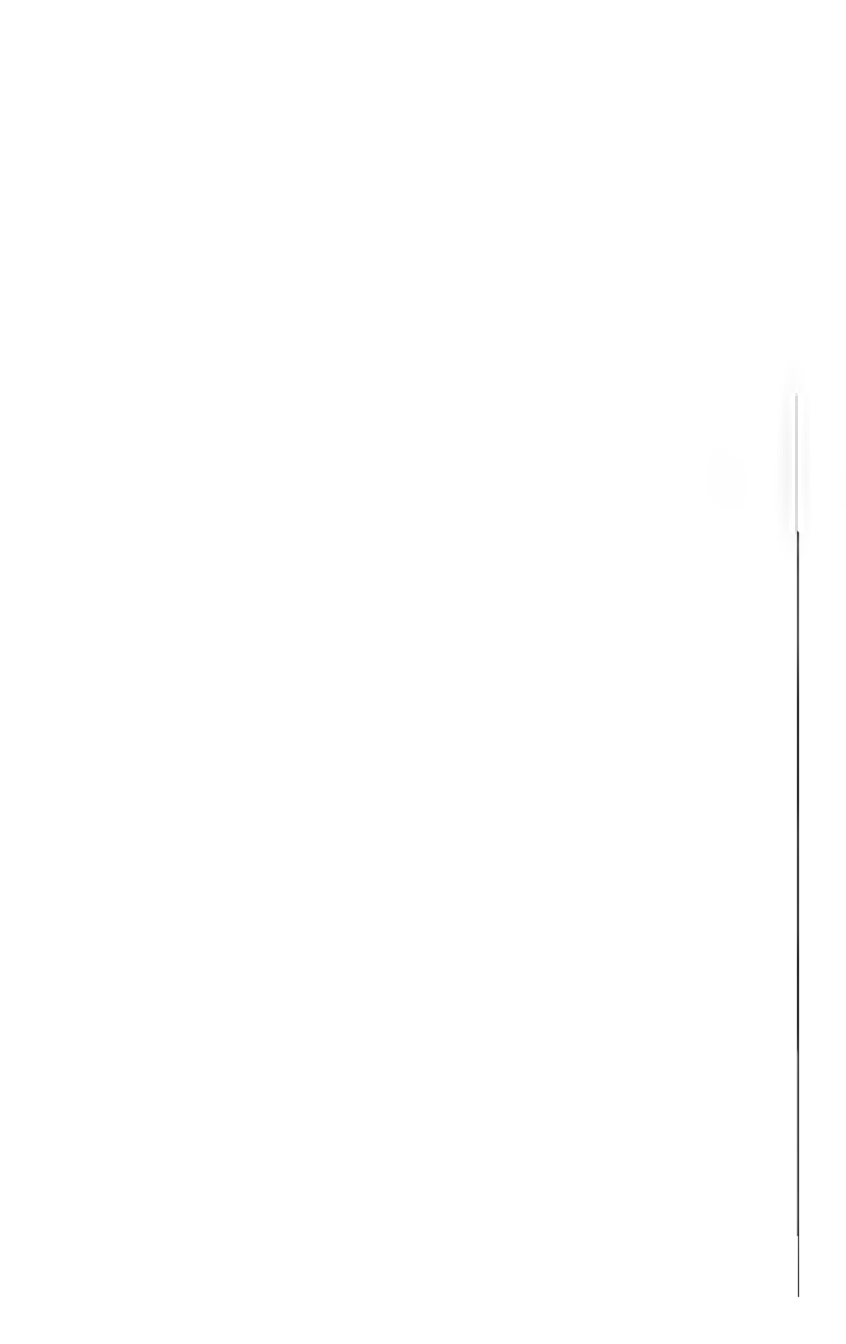
XIII. - FERRICYANURE D'ARGENT.

On obtient ce sel en traitant une solution de nitrate d'argent par le ferricyanure de potassium; c'est un précipité orangé qui, séché à 100°, devient vert en perdant de l'acide cyanhydrique; pour l'obtenir anhydre je l'essorais à la trompe et, après lavage à l'alcool et à l'éther, je l'abandonnais dans le vide sur l'acide sulfurique; on obtient ainsi une poudre brune qui correspond exactement à la sormule Cy¹²Fe²Ag⁶. En le faisant réagir sur l'iodure d'éthyle j'ai obtenu les résultats suivants:

Mati	ières.		Durée	Carbyl	amine	Nit	trile	
Ferri- cyan.	C ² H ³ I.	Tempé- rature.	des expé- riences.	trouvée.	pour 100 de cyan.	trouvé.	pour 100 de cyan.	$\frac{\mathbf{N}}{\mathbf{C}}$.
5,05 5,01	} 15 ⁸	80°	ь 4	\ o,3107 \ \ o,3156 \	6,220	} o }	0	>>
5,02 5,02	} »	100	»	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	6,81	\ o \ \	o	v
5,o3 5,o) »	120	»	0,3998	7,97	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	0	»
5,0 5,01	*	140	»	\ 0,4050 \ \ 0,4005 \	8,04	}	o	o
5,05 5,03	a }	160	»	\ 0,2700 \ 0,2710 \	5,36	0,1017	2,015	0,37
5,01 5,01	a	180	Ŋ	} • }	o	0,3440 }	6,92	3 0

On voit que les ferricyanures se comportent vis-à-vis de l'iodure d'éthyle exactement comme les ferrocyanures.

Ils donnent naissance à une combinaison de carbylamine qui est décomposée par distillation en présence de cyanure de potassium avec mise en liberté de la carbylamine. Cette combinaison, qui est sans doute un ferricyanure d'éthyle, ne se dissocie pas à la température ordinaire, car on ne perçoit aucune odeur d'isonitrile à l'ouverture



SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 397

** .*.			Carbylamine	Nitrile
Matier Cobal- ticyan. C	,	Durée des	pour 100	pour too
5,07	F 10			
5,01 5,02	y v			
5,0 5,0 5,03	,			

04.4

0.3

altrille 5

. . . 0. 1

Temp"

On v que trè d'ailleu celles q combin de pots naissan

XV. - COBALTIC

On obtient ce sel en préci d'argent par une solution de c'est un corps blanc anhydr nure d'argent. Traité par l' les chiffres suivants:

Mati	ères.		Durée des	Car				
Cobal- ticyan.	C'HI.	Tempé- rature.	expé- riences.	trouvé				
5,03 } 5,05 }	5 ⁸	80°		0,134; 0,1350	2,66	}	0	,
5,01	23	100	•	0,1980 }	3,93	10	0	0
5,02 (5,06	*	120	•	0,1607	3,21	0,0055 }	0,108	0.033
5,0	u	140	>	0,0852 }	1,73	1 0,0495 / 1 0,0480 \	0,970	0,56
5,08 / 5,07		160	*	0,0440	0,89	0,1540 }	3,055	3,43
5,02 / 5,07 \	3	180	p	0 }	0	{ 0,1730 } { 0,1700 }	3,395	

Le cobalticyanure d'argent réagit plus facilement que le sel de potassium, mais, cette différence mise à part, o voit que les deux réactions sont de tout point comparables. Il faut donc conclure que les cobalticyanures, e réagissant sur l'iodure d'éthyle, donnent naissance à un combinaison de carbylamine, vraisemblablement un cobalticyanure d'éthyle, qui est stable à la température ord naire (absence d'odeur à l'ouverture des tubes), mais que dissocie sous l'influence de la température en donnat un mélange de carbylamine qui s'unit à l'iodure d'éthylet de nitrile dont la proportion augmente rapidement ave la température. Cette combinaison est décomposée pa

sun la tautomérie des dérivés du cyanogène. 399 distillation en présence de cyanure de potassium et d'eau avec mise en liberté de carbylamine.

Fig. 17.

4970

Sarbyl. et nitrile is o o

1.0



Action des iodures alcooliques sur le cyanure d'argent.

J'ai étudié l'action sur le cyanure d'argent des iodures de méthyle, éthyle, propyle, isobutyle, isoamyle, hexyle, benzyle.

L'iodure d'hexyle a été obtenu par l'action de l'iode sur la mannite en solution aqueuse en présence du phosphore blanc; c'est l'iodure secondaire

$$CH^{2} - (CH^{2})^{2} - CH^{2} - CH^{2} - (1).$$

J'ai chauffé en tubes scellés pendant 4 heures un mélange formé de poids égaux (5⁸) de cyanure d'argent et

⁽¹⁾ HECHT, Liebig's Annalen, t. CCIX, p. 311. Récemment Basetti (Bull. Soc. chim., t. XXXIII, 1905, p. 691) a montré que ce corps renferme une certaine quantité d'iodo-3-hexane.

	CH3 F	÷	C*H*I.	181.	C3 H7 L	71.	C4 H9 I.	7 6	Cs H11 L	: :	3	C• H • 1.	C• Hs CH1 I.	CH* 1.
lomperatures.	Carby l.	Carbyl. Nitrile.	Carbyl. Nikrile.		Carbyl. Nitrile.		Carbyt.	Nitrile.	Carbyl.	Nitrile.	Carbyl	Nitrile.	Carbyl.	Nitrile.
Rendement théorique. 15,3	15,3	5 0	, g	,	25,7	•	30,9	* 0	33,9	3 0	38,8	* 0	43,6	•• 0
80°	13,110	0	20,491	0	24,350	•	20,010	0	31,558	0	0	0	31,298	0
100,	12,831	•	17,410	0	21,740	•	17,388	•	25,402	0	0	0,101	0,101 17,313	0,031
120°	4,536	•	7,862	0	400.7	•	4,630	0,112	3,556	0,590	0	1,330	0	1,824
1,00	1,492	0	0,080	0,220	0,238	0,351	0	6,154	0	9,280	0	4,580	0	4,931
160°	0,010	0,548	0	14,860	•	20,684	0	066,42	•	30,020	0	10,112	0	12,115
					-		-							

SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 40 J

d'iodure alcoolique (ce dernier étant ainsi en excès dans tous les cas) aux températures de 80°, 100°, 120°, 140° et 160°. Les chiffres obtenus par le dosage des nitriles et des carbylamines sont réunis dans le Tableau ci-contre; chacun d'eux représente la moyenne de deux dosages et est rapporté à 100° de cyanure d'argent.

On voit que la quantité de nitrile formée dépend de la température de la réaction et de la nature de l'iodure alcoolique; pour une même température elle est d'autant plus élevée que l'iodure est plus chargé en carbone.

Je n'ai pu obtenir avec l'iodure d'hexyle aucune quantité appréciable de carbylamine, mais seulement de petites quantités de nitriles. Il faut d'ailleurs remarquer que l'iode est fixé sur un carbone secondaire.

Quant à la benzylcarbylamine, elle s'isomérise avec une grande facilité; la simple ébullition à la pression normale l'isomérise rapidement.

Remarques sur l'alcoylation des cyanures métalliques. — Examinons d'abord le cas des cyanures simples. Si l'on passe en revue la série des graphiques qui représentent la marche de leurs réactions d'alcoylation en fonction de la température, on remarque que la plupart de ces graphiques ont la même forme; ils montrent que, lorsqu'on chausse un mélange de cyanure métallique et d'iodure d'éthyle, il se forme une carbylamine qui s'unit au cyanure pour former une combinaison qu'on peut décomposer ensuite par le cyanure de potassium, avec mise en liberté de la carbylamine; c'est la quantité de carbylamine que représente, dans les graphiques, en fonction de la température, la courbe C. Cette courbe montre que la quantité de carbylamine ainsi formée diminue à partir d'une certaine température jusqu'à s'annuler; mais, dans l'intervalle, une quantité croissante de nitrile N prend naissance; de sorte que, dans tous les cas, le rapport $\frac{N}{C}$

l'infini. Nou mantité de c la réaction ter un compe yanures, for pproche, le ption à cette · que réelle. 'instabilité d mine, cette d dérivé iodé l'éthyle, lors assez élevée qui concerne inates met b , et l'on res tit la marche r la partie d ticulier, sur Il est donc lacer, dans . idical alcool cyanure se

t donc dire q ment à bass ne, à une ce nte, uniquen aires, un mél ères.

cyanures d s carbylamic r qu'en adm mpérature au C. Quant à la formation de nitrile à température plus élevée, on peut émettre à cet égard plusieurs hypothèses.

Ou bien la constitution des cyanures métalliques est modifiée par une élévation de température, un nombre de plus en plus grand de leurs molécules prenant la formule cyanique MCN; ce qui revient, en somme, à considérer les cyanures comme formant un mélange allélotrope dont l'état d'équilibre est fonction de la température.

Ou bien la constitution des cyanures est fixe, mais ils réagissent suivant des modes différents aux différentes températures.

Ou bien, enfin, la carbylamine qui prend naissance à basse température s'isomérise à température plus élevée.

Examinons ces trois hypothèses. Je ne pense pas qu'on puisse considérer les cyanures comme un mélange allélotrope des deux isomères MNC et MCN, ces deux formes étant susceptibles de se transformer l'une dans l'autre par oscillation du métal entre le carbone et l'azote, et l'état d'équilibre entre ces deux formes étant fonction de la température. D'une part, en effet, les travaux de Knorr ont montré qu'on doit toujours attribuer une structure fixe aux substances solides. D'autre part, si la fonction isonitrile se transforme aisément en fonction nitrile sous l'action de la chaleur, c'est que cette dernière est plus stable, et elle persiste lorsque la température s'abaisse; or, il n'en est pas ainsi pour ce qui concerne les cyanures : du cyanure d'argent chaussé à 120°, puis ramené à la température ordinaire, a gardé toutes ses propriétés primitives, tant physiques que chimiques; il est donc vraisemblable que, sous l'influence de la chaleur, il n'a jamais pris la forme cyanique qui est très stable et qu'il garderait après retour à la température normale.

Plus satisfaisante est la deuxième hypothèse, qui consiste à supposer, avec Nef, que les cyanures, possédant en réalité la forme isocyanique, peuvent réagir de deux érentes, soit par subst décomposition d'une montrent les équation

NC + RI

$$NC + RI = M - N = C_{k}$$

othèse, imaginée par l'aultanée de nitrile et d'in cyanure de potassin faits que j'ai observés frature élevée c'est la sement, tandis que, à se de réagir s'observen 'une simple hypothèse

rivés de la forme M -

s'expliquer d'autre identiques de temp ourraient réagir simul . Enfin, cette hypothè bservés dans l'alcoyla

que nous avons for basse température, s'i eur. Nous avons, en ylamine; en l'étudiant omérisation est précéde polymère en se déditrile. Nous avons vu ermées par l'éthylcarby sous l'influence de la nitrile. Il y a d'ailleur phénomènes, et il sem

ne puissent s'isomériser qu'après être entrées en combinaison, soit avec elles-mêmes, soit avec une autre substance, la dissociation de cette combinaison donnant naissance à une certaine quantité de nitrile correspondante. C'est ainsi que, pour ce qui concerne le cyanure d'argent, nous avons montré que la combinaison carbylamino-argentique se dissocie à partir de 120° en donnant une certaine quantité de nitrile; ce phénomène doit évidemment se produire au cours de la réaction à haute température de l'iodure d'éthyle sur le cyanure d'argent.

D'autres faits, antérieurement constatés, viennent d'ailleurs appuyer cette manière de voir. Hofmann avait montré que les carbylamines cycliques se combinent facilement au soufre. Partant de ce fait, Weith (¹) prépara le phénylsénévol en faisant réagir le soufre sur la carbylamine qui se dégage d'un mélange de chloroforme, d'aniline et de potasse alcoolique; cet auteur essaya ensuite de revenir à la carbylamine en faisant agir le cuivre sur le sénévol obtenu; dans ces conditions, il se forme bien du sulfure de cuivre en même temps qu'il se dégage une forte odeur de carbylamine, mais le résultat de la réaction est presque exclusivement du benzonitrile; il y a donc eu transformation de la carbylamine naissante en nitrile:

$$C^6 H^5 - N = C = S + Cu^2 = Cu^2 S + C^6 H^5 - N = C,$$

 $C^6 H^5 - N = C = C^6 H^5 - C \equiv N.$

C'est par une réaction du même ordre que la diphénylthiourée donne du nitrile :

$$CS < NH.C_{6}H_{5} + Cu^{2} = Cu^{2}S + C_{6}H_{5}CN + C_{6}H_{5}NH_{2}.$$

On sait, ensin, que les carbylamines agissent sur les

⁽¹⁾ Ber., t. XXI, 1873.

acides organiques en les dé $C^{\epsilon}H^{\epsilon}-N=C+H^{\epsilon}$

Or, on peut déshydrater la chaussant avec de la po non pas la carbylamine pri pondant.

Il paraît donc y avoir là u amines se combinent avec elles-mêmes, soit avec d'au naisons ainsi formées, lor ne régénèrent qu'un mélan dans lequel la proportion élevée que la réaction de plus haute température.

Pour ce qui concerne le coylation donne toujours ne peut admettre que la ca soit mise en liberté, puis s'i ture à laquelle la réaction : rieure à celle (120°) à laquet l'on sait de plus que le binent aux iodures alcool admettre que les cyanures cules doubles MNC = Cl ayant une tendance plus ou est certain pour quelques-upour d'autres, tels que le Dès lors, la réaction gén vante:

MNC = CNM + R

ce dernier composé se diss riables avec la nature du m de nitrile et de carbylamine sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 407

que dans le cas où cette combinaison est stable à la température à laquelle s'effectue la réaction (cas du cyanure d'argent); si, au contraire, elle est dissociable, on obtient une quantité de nitrile d'autant plus grande que la dissociation s'effectue à plus basse température (cas du cyanure de potassium).

Cette hypothèse s'applique au cas des cyanures de forme MNC = CNM', tels que le cyanure double d'argent et de potassium AgNC = CNK. Ce composé se comporte comme un sel de potassium; il ne réagit sur l'iodure d'éthyle qu'à une température à laquelle la combinaison AgNC = CNC²H⁵ n'est pas stable et donne du nitrile; mais, sous l'action des sulfovinates, il réagit à basse température et donne naissance à la combinaison argentique d'où l'on peut séparer la carbylamine.

Les ferrocyanures, ferricyanures et cobalticyanures donnent naissance à un mélange de nitrile et de carbylamine, à proportion croissante de nitrile; c'est que les éthers des acides ferrocyanhydriques, ferricyanhydriques, cobalticyanhydriques sont instables et se dissocient sous l'influence de la chaleur en carbylamine et nitrile. On peut tirer de ce fait une conséquence intéressante concernant la structure de ces éthers. On doit admettre, comme nous l'avons fait pour les cyanures et pour la même raison, que les groupements C — Az s'y présentent sous forme isocyanique, c'est-à-dire avec soudure du métal à l'azote. On sait que, pour les ferrocyanures, on a proposé plusieurs formules de constitution. M. Friedel a proposé la structure suivante:

$$Fe \begin{cases} N & C \\ C \\ N & C \end{cases}$$

$$N = C C C NK$$

$$C C C NK$$

$$C C C NK$$

de tricyanhy

e s'explique trait la forma e formule ne l'un radical ion nitrile q cas en fonctibien la transiment en fave

Thermo(

étudier au p des carbylan bustion et de tres alcoolique déterminat à la nature de ension de dis adance à se s ne et n'ont, p e d'un excès és dont quele poids de mé sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 409 la bombe calorimétrique; il était dès lors indiqué d'employer les carbylamines correspondantes comme substances auxiliaires pour déterminer la combustion complète.

Cette manière d'opérer rendait indispensable la connaissance des chaleurs de combustion des carbylamines; or nous n'avons jusqu'ici que deux données à cet égard concernant la méthyl- et l'éthylcarbylamine, M. Lemoult (1) indique comme chaleur de combustion moléculaire pour la méthylcarbylamine 318^{Cal}, 7 et pour l'éthylcarbylamine 479^{Cal}, 2, les chaleurs de formation de ces deux corps étant respectivement — 26^{Cal}, 7 et — 23^{Cal}, 8. J'ai fait à nouveau ces déterminations et suis arrivé, comme on le verra, à des chiffres très peu différents des précédents.

J'ai de plus étendu ces déterminations à un certain nombre d'autres carbylamines. J'indiquerai les résultats que j'ai obtenus, d'abord avec les carbylamines, puis avec les argentocyanures alcooliques.

I. — CHALEURS DE COMBUSTION ET DE FORMATION DES CARBYLAMINES.

Je ne me suis pas servi d'ampoules de verre pour peser ces corps et les introduire dans la bombe, parce que j'ai observé que ce procédé permet rarement une combustion complète du liquide, une quantité notable de noir de fumée restant le plus souvent dans la partie effilée et au contact de la capsule de platine de la bombe. J'ai fait usage du procédé indiqué par Berthelot et qui consiste à peser les liquides volatils dans un vase recouvert par un sac de collodion; seulement, j'ai remplacé la capsule de platine par un petit vase de verre cylindrique à parois extrêmement minces, que je recouvrais par un disque de

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXLIII, p. 902.

fion séché à 1 roi du verre; étiquement cl a de fulmi-cot par sa combi eau et Vieille e, je perforai à éviter sa rt de plus, évite et les carbyl ement. Enfin mation de no capsule de pla nt en introd ité d'eau qui oles dans cet compte dans ésultats très s les composés on au contact nent cette de i déterminé le des méthyl-, a lcarbylamine. on constante

> 4. — J Pe

substance....

: verre	05,0325	0*,0238	of, of \$2
ée	j 5em⁴	15cm*	1
mte	2°, 260	3°, 190	1*,1
n	0",020	00,040	0*,4
śe	a°, 280	30, 230	10.1

SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE. 411

	1.	2.	3.
Σμ	2962,4	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	6754 ^{cal} , 272	$9568^{\mathrm{cal}}, 552$	5584 ^{cal} , 124
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520
Combustion du coton-poudre	$90^{cal},415$	$66^{ m cal}, 2$ f i	120 ^{cal} , 182
Formation de NO ³ H	5 ^{cal} , 547	5 ^{cal} , 708	6 ^{cal} , 512
Chaleur de combustion	6643 ^{cal} ,790	9482 ^{cal} , 113	5442 cal , 910
Soit pour 15	$7785^{\mathrm{cal}}, 99$	7829 ^{cal} , 33	7807 ^{cal} , 93
Soit pour 1 ^{mol}	319 ^{Cal} , 2	321 ^{Cal} , 0	320 ^{Cal} , 1

Moyennes des trois expériences:

Chaleur de combustion moléculaire... 320^{Cal}, 1 Chaleur de formation moléculaire... — 28^{Cal}

2. – Éthylcarbylamine C²H⁸NC.

Point d'ébullition = 78°,1.

	1.	2.
Poids de la substance	$\dot{\mathbf{o}}^{\mathbf{g}}, 6202$	o ^e , 8524
Cellule de verre	2 ⁶ , 1156	25,3396
Coton-poudre	o ^g , o2 84	o*, 0434
Eau ajoutée	15cm ³	12cm3
Δ_t apparente	1",840	20,510
Correction	$0^{\circ}, 025$	0°, 044
Δ_{ℓ} corrigée	ı", 8 65	2°, 554
Σ_{μ}	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	5524 ^{cal} , 876	$7565^{\mathrm{cal}}, 969$
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520
Combustion du coton-poudre	$79^{\mathrm{cal}}, 008$	$120^{\mathrm{cel}}, 739$
Formation de NO ³ H	5 ^{cal} , 140	6 ^{cal} , 320
Chaleur de combustion	5426 ^{cal} , 207	7424 ^{cal} , 390
Soit pour 16	8749 ^{cal} , 11	8709 ^{cal} , 98
Soit pour 1 ^{mol}	481 ^{Cal} , 2	479 ^{Cal} , o

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.... 180^{Cal}, 1 Chaleur de formation moléculaire..... - 24^{Cal}, 7

3. — Propylcarbyi

J'ai préparé cette c l'aide de l'iodure de pr Cet iodure réagit trè cyanure d'argent; la r demie. La combinaisor beaucoup d'iodure al rasser, la broyer à pl l'éther; elle se prend a rassée de l'éther en exc sence de l'eau. Séche bout à 99°, 5. Elle a vants:

Cai

Substance...
H*0.....

GO1.....

d'où, en centièmes :

H.....

G......

Substance...

N......

d'où, en centièmes :

La combustion de

fourni les résultats su

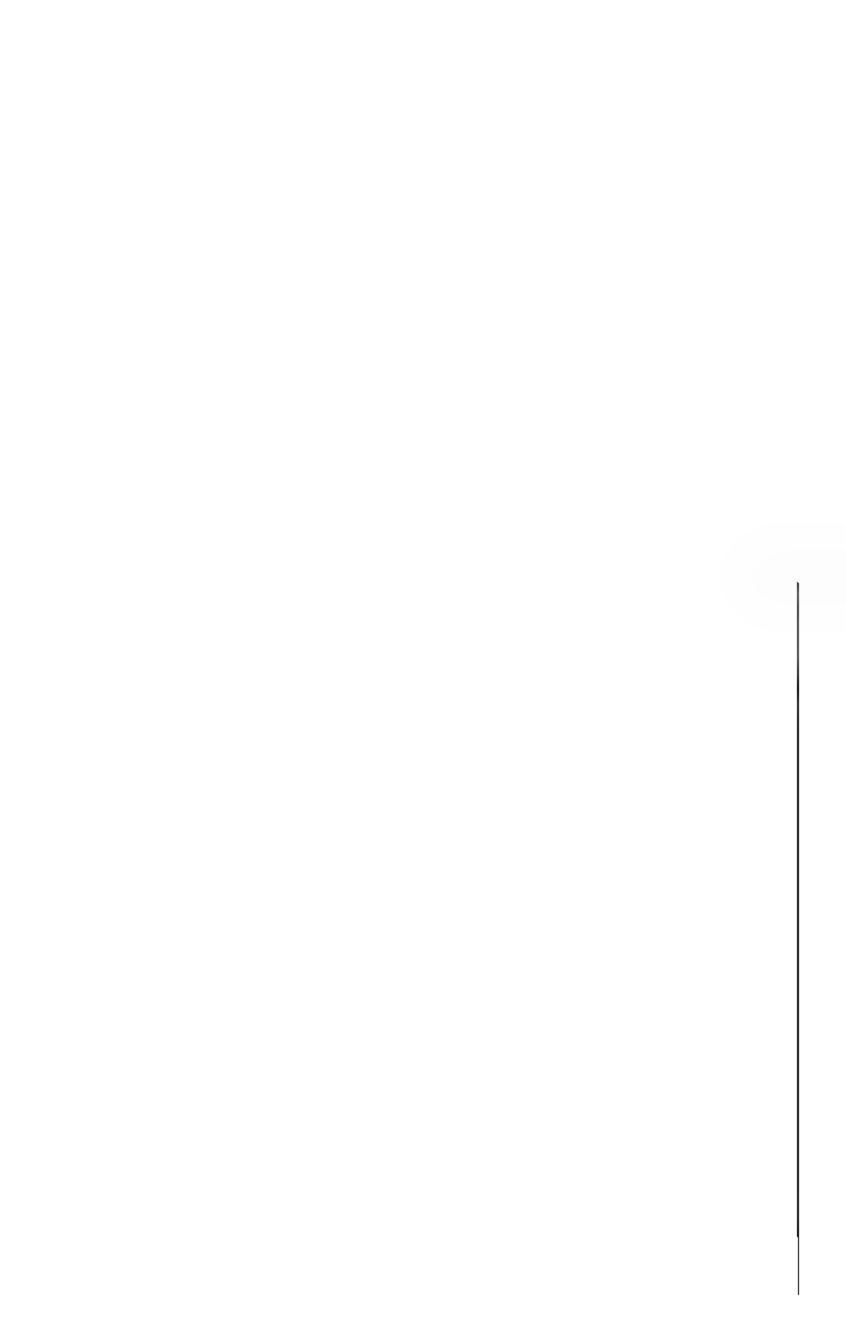
	1.	2.
Poids de la substance	$0^{8},6628$	08,7109
Cellule de verre	26, 1321	26,0021
Coton-poudre	o*, o316	o*, o283
Eau ajoutée	15cm*	15ems
Δ _ℓ apparente	2*,080	20,220
Correction	o°,o3o	o°, o35
Δ _f corrigée	20,110	2*,255
$\Sigma_{\mu}\dots\dots\dots\dots$	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	6250 ^{cal} ,664	6680 ^{cal} , 21
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 5:
Combustion du coton-poudre	87 ^{ml} , 911	78 ^{cal} , 7
Formation de NO ³ H	7 ^{cal} , 816	6eel, 9
Chaleur de combustion	6140 ^{cal} , 417	6580 ^{cal} , o.
Soit pour te	9264 ^{cal} , 35	9255 ^{e1} , 9
Soit pour 1 ^{mol}	639 ^{Cal} , 2	638 ^{Cal} , 6

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.... 638^{Cal}, 9 Chaleur de formation moléculaire..... — 20^{Cal}, 2

4. — Isobutylcarbylamine
$$\frac{CH^3}{CH^3}$$
 CH^3 — CH — N = C .

J'ai préparé cette carbylamine à l'aide de l'iodure d'istant le bouillant à 121°. Cet iodure réagit facilement a bain-marie sur le cyanure d'argent; la réaction est te minée au bout de 3 heures. La combinaison argentiqueste visqueuse; il est indispensable de la broyer long temps et à plusieurs reprises avec de l'éther pour la d'barrasser complètement de l'excès d'iodure alcoolique qu'elle retient énergiquement; elle se concrète alors, et, pudistillation avec la solution aqueuse de KCy, elle dont l'isobutylearbylamine qui, séchée sur la baryte, bout 110°-111° et reste indéfiniment incolore. L'analyse donné les chiffres suivants:



5. – Isoamyĺcarbylamine
$$\frac{CH^3}{CH^3}$$
 CH^2 – CH^2

Elle a été obtenue par Hofmann (¹). Je l'ai préparée par l'action de l'iodure d'isoamyle bouillant à 146° sur le cyanure d'argent. Complètement exempte d'iodure alcoolique, elle bout à 139°-140°. Le dosage d'azote m'a donné les résultats suivants:

Les constantes thermochimiques de ce corps sont les suivantes:

	1.	2.
Poids de la substance	o ^g , 6400	o ^e , 7453
Cellule de verre	28,0024	25, 1030
Coton-poudre	o ^g , 0312	$\mathbf{o^g}, \mathbf{o225}$
Eau ajoutée	I 2cm2	I 2 cm²
Δ_t apparente	2°, 110	2°,450
Correction	0°,040	o°, o35
Δ _t corrigée	2°, 150	2°, 485
Σ_{μ}	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	6369 ^{cal} , 16	7361 cal, 56
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520
Combustion du coton-poudre	$86^{\mathrm{cal}}, 798$	$62^{\mathrm{cal}}, 595$
Formation de NO ³ H	$4^{\rm cal},959$	6 ^{cal} , 814
Chaleur de combustion	6262 ^{cal} , 88	7277 ^{cal} , 631
Soit pour 15	$9785^{\mathrm{cal}}, 75$	9764 ^{cal} , 70
Soit pour 1 ^{mol}	949 ^{Cal} , I	947 ^{Cal} , 2

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire... 948^{Cal}, 15 Chaleur de formation moléculaire.... — 2^{Cal}, 85

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CXLVI, p. 109.

sur la tautomérie des dérivés du cyanogène. 417

	1.	2.
Poids de la substance	08,7009	18,0045
Cellule de verre	ı ^g , 9987	2 ⁸ , 2301
Coton-poudre	o ^r , 0324	o ^e , o256
Eau ajoutée	15cm*	15cm*
Δ _ℓ apparente	2°, 150	3°, 030
Correction	0°, 040	0°, 045
Δ _ε corrigée	2°, 190	3°,075
Σ_{μ}	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	$6487^{\rm cal}, 656$	$9209^{\mathrm{cal}},38$
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520
Combustion du coton-poudre	90 ^{cal} , 136	71 ^{cal} , 219
Formation de NO ² H	7 ^{cal} , 030	6 ^{cal} , 540
Chaleur de combustion	$6375^{\mathrm{cal}}, 97$	9117 ^{cal} , 101
Soit pour 16	$9098^{cul}, 26$	9075 ^{cel} , 25
Soit pour 1 ^{mol}	609 ^{Cal} , 5	608 ^{Ca1} , t

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.... 608^{Cal}, 8 Chaleur de formation moléculaire..... - 59^{Cal}, 1

7. — Benzylcarbylamine C⁶H⁵— CH²— N = C.

Obtenue par Schneidwind (¹), elle distille, d'après cet auteur, à 220°-221°, puis le thermomètre monte graduellement à 231°, point d'ébullition du nitrile correspondant; elle s'isomérise donc par simple ébullition. J'ai trouvé que, extraite par l'éther, après mise en liberté par le cyanure de potassium et rectifiée dans le vide, elle passe à la pression normale à 198°-200°, mais que l'ébullition ne tarde pas à l'altérer et à la transformer. Elle bout à 105°-106° sous la pression de 75^{mm} de mercure, à 93°-94° sous 55^{mm}. Elle donne à l'analyse les chiffres suivants:

⁽¹⁾ Ber., t. XXI, p. 1329.

Moyennes des résultats :.

Chaleur de combustion moléculaire. 1045^{Cal}, 35 Chaleur de formation moléculaire. 4g^{Cal}, 45

Le Tableau suivant résume les données thermochimiques qui précèdent; j'ai mis en regard les constantes thermiques des nitriles telles que les a déterminées Berthelot:

•	Carbylamines.		Nitriles.	
Formules brutes.	Chaleur de combustion.	Chaleur dé formation.	Chaleur de combustion.	Chaleur de formation.
	cal	cal	cal	cal
CH ³ Cy	32 0 , 1	—28 , o	291,6	+0,45
C+H+Cy	480,1	-24,7	446,7	+8,7
C3 H7 Cy	638,9	-20,2	*	7
C4 H9 Cy	795,0	23. ,0 ·	, »))
C5 H11 Cy	948,15	— 2,85	»	30
C3 H5 Cy	608,8	—51,9	»	n
C6 H5 CH2 Cy	1045,35	-49,45	n))

Ces chiffres montrent que les carbysamines sont des composés fortement endothermiques.

Les carbylamines faisant partie d'une même série sont formées par une absorption de chaleur d'autant moins forte qu'on s'éloigne davantage des premiers termes de la série. C'est à la réunion dans sa molécule d'une liaison éthylénique et du groupement fonctionnel carbylamine que l'allylcarbylamine doit ses propriétés fortement explosives.

On peut se demander si ces données thermiques ne fournissent pas une indication sur la place qu'il convient d'attribuer à l'acide cyanhydrique dans l'une ou l'autre de ces deux séries d'isomères. Or, si l'on considère d'abord les chaleurs de combustion, les nombres inscrits dans le Tableau montrent que, dans la série des carbylamines, pour passer du terme en CH³ à ses homologues supérieurs, il faut ajouter aux chaleurs de combustion successivement

160^{Cal}; 158^{Cal}, 8; 156^{Cal}, 1; 1 pour obtenir la chaleur de c il suffise de retrancher de cell pen dissérent de 161 calos 159^{cal}, 1. On trouve de mên série des nitriles devrait avo tion un nombre voisin de 13 sidère les chaleurs de form série des carbylamines, por ses homologues supérieurs, i formation successivement 3^C il semble donc que pour mation du premier terme il du terme en CH3 un nombre tion donne - 31 Cal. On tro terme de la série des nitriles formation - 7^{Cal}, 8. Or, 1 chaleur de combustion de fl chaleur de formation - 30 stantes présentent un accc caractérisent le premier te amines et s'éloignent par celles attribuables au formi tions, reposant également miques, conduisent M. Lem On peut donc dire que thern hydrique est une carbylamir

> II. — CHALBURS DE COM DES ARGENTOCYAN

J'ai indiqué que les comb

Ag C

⁽¹⁾ Loc. cit.

que forment les carbylamines naissantes avec le cyanure d'argent, peuvent être considérées comme des éthers provenant du remplacement du K par un radical alcoolique dans le cyanure double d'argent et de potassium. Car, d'un côté, ces combinaisons prennent naissance par action des sulfovinates sur ce sel double et, d'autre part, elles se laissent saponifier par la potasse avec régénération du cyanure double. Ce cyanure double étant considéré comme le sel de potassium d'un acide argentocyanhydrique, on peut regarder les combinaisons carbylamino-argentiques comme des argentocyanures alcooliques. Il existe d'ailleurs d'autres combinaisons analogues, en particulier des combinaisons cupriques que, pour les mêmes raisons, on peut considérer comme des cuprocyanures alcooliques.

J'ai préparé et étudié quelques-uns de ces corps; j'ai, en particulier, déterminé les constantes thermochimiques de quelques argentocyanures.

Argentocyanures alcooliques.

Préparation. — Deux procédés permettent de les obtenir.

- a. Action des sulfovinates sur le cyanure double d'argent et de potassium. Il sussit de sondre au bain d'huile à aussi basse température que possible un mélange équimoléculaire des deux sels, de broyer et épuiser par l'eau la masse solide obtenue par refroidissement et ensin saire cristalliser dans l'alcool bouillant.
- b. Combinaison directe des carbylamines et du cyanure d'argent. — On met dans un petit ballon le cyanure d'argent qu'on additionne de deux fois son poids d'alcool absolu, on chauffe au bain-marie et ajoute peu à peu la carbylamine diluée de son volume d'alcool jusqu'à dissolution complète du cyanure. La combinaison cristallise le

sur la Tautomérie des dérivés du cyanogène. 423 des combinaisons : une notable partie se dissocie en cyanure d'argent et carbylamine; une partie plus faible est suponifiée avec formation d'alcool.

Les acides forts les détruisent de même rapidement avec mise en liberté de cyanare d'argent.

En présence d'un excès de carbylamine, l'argent n'est pas précipité par H²S: le métal est dissimulé à ce réactif.

Les halogènes décomposent immédiatement les argentocyanures et se fixent sur les divers fragments moléculaires mis en liberté. Avec l'iode on a

$$Ag - N = C = C = N - R + I^{L} = AgI + 2NCI + RI.$$

La formule de constitution ci-dessus me paraît rendre compte des propriétés de ces composés; on voit qu'elle comporte une liaison éthylénique; leur étude thermochimique vient à l'appui de cette hypothèse.

Je vais passer en revue quelques-uns des termes de cette série en insistant sur leurs constantes thermiques.

La détermination de ces constantes donne lieu aux remarques suivantes : étant donnée leur tendance à se dissocier, j'ai dû les brûler dans la bombe en présence d'un excès de la carbylamine correspondante; j'ai eu recours, à cet effet, aux deux techniques suivantes qui m'ont d'ailleurs conduit, ainsi qu'on le verra, à des résultats concordants.

Une certaine quantité de carbylamine était introduite dans la cellule de verre préalablement tarée; on tarait d'autre part un tube contenant du cyanure d'argent bien pulvérisé ('); puis le cyanure d'argent était introduit par petites portions dans la carbylamine, où il se dissout d'abord très rapidement avec un énorme dégagement de chaleur; on mélange avec un petit agitateur taré avec la cellule; la substance devient sirupeuse, puis par refroi-

⁽¹⁾ Le cyanure d'argent est très difficile à pulvériser, ce qui tient à ce que, bien sec, il s'électrise par frottement.

se prend ranure co teur était tverte de ait à nou a substar nure d'arq ; employé

tième mo ilon d'arg e une cer u de carl d'argen i. Cette 'un léger quantité lu dérivé a combus outtelette s d'oxyde

1. - A.
1 = C = N
g pour 100

substance
Cy....

osition { ar
tance { cr
erre...
re....
e....

Chaleur dégagée brute	7257 ^{cal} , 880	5954 ^{cal} , 424
Combustion du fer	$14^{\mathrm{cal}}, 520$	14 ^{cal} , 520
» du coton-poudre	$97^{\mathrm{cal}}, 370$	89 ^{cal} , 024
» de la carbylamine	1743 ^{cal} , 303	2775 ^{cal} , 871
Formation de NO ² H	10 ^{cal} , 112	I 5 ^{cal} , 020
Chaleur de combustion de l'argento-		
cyanure	4392 ^{cal} , 57	3059 ^{cal} , 989
Soit pour 16	2514 ^{cal} , 35	2518 ^{cal} , 92
p pour 1 ^{mol}	440 ^{Cal} ,0	440 ^{Cal} ,8
Moyennes des résultats :		
Chaleur de combustion moléculaire.	440 ^{Cal} , 4	
» de formation moléculaire	- 54 ^{Cal} , o	
» dégagée par la réaction Ag N	+ 7 ^{Cal} , 0	

2. — Argentocyanure d'éthyle.

 $Ag - N = C = C = N - C^2 H^5 = 189$. Point de fusion = $96^{\circ}-97^{\circ}$.

Ag pour 100, trouvé: 57, 15; calculé: 57, 14.

2. 3. 1. 16, 1813 18, 1370 Poids de la substance...... 15, 1347 o⁶, 48 to Poids de Ag Cy o^e,5409 $0^{6}, 5274$ D'où: composition (argentocyanure. 06, 7439 05, 7629 os, 6784 de la substance | carbylamine.... 05,4374 o⁶, 3741 o⁸, 4563 15,8696 26,0740 15,9470 Cellule de verre Coton-poudre 06,0328 06,0304 08,0412 15cm3 Eau ajoutée 15cm² 15cm3 Δ_{ℓ} apparente 20, 110 1°,950 2°, 090 Correction o°, o3o 0°,018 o°, 018 2°, 128 1°, 968 2°, 120 2962,4 2962,4 2962,4 Chaleur dégagé brute..... 63o3^{ca1}, 987 5830^{cal}, 003 6280^{cal}, 288 Combustion du fer..... 14^{cal}, 520 14^{cal}, 520 14^{cal}, 520 114^{cal}, 618 83^{cal}, 573 91^{cal}, 249 du coton-poudre 3991 cal , 712 3826^{cal}, 375 3272^{cal}, 626 de la carbylamine..... Formation de NO³H..... 18^{cal}, 020 12^{cal}, 050 15cat, 300 Chaleur de combustion de l'argentocyanure..... 2147^{cal}, 388 2433^{cal}, 588 2363^{cal}, 219 Soit pour 18..... 3165^{cal}, 37 3176^{cal}, 79 3189^{cal}, 92 598^{Cal}, 2 602^{Ca1}, 9 > pour 1^{mol}..... 600^{Cal}, 4

rés ousti atio par - A. $\mathbf{C} =$ 100, ace. ar ca • • • • rute ٠... J−no. carb н.. stion rés əusti

ation par l

4. - Argentocyanure d'isobutyle.

$$Ag - N = C = C = N - CH^2 - CH < \frac{CH^3}{CH^3} = 217.$$

Ag pour 100, trouvé: 49,79; calculé: 49,77

	1.	2.
Poids de la substance	1 ⁶ , 1219	1 ⁸ , 1154
Poids de Ag Cy	05, 4287	os, 4447
D'où: composition \ argentocyanure	05,6942	o ⁸ , 7201
de la substance (carbylamine	o ⁸ , 4277	o ^e , 3953
Cellule de verre	2 5, 0596	15,9554
Coton-poudre	o ⁸ , o558	06,0654
Eau ajoutée	1 2cm s	15cm*
Δ ₂ apparente	2º, 400	2°,350
Correction	o°, o35	o°, 026
Δ _ε corrigée	2°,435	2°, 376
Σμ	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	7213 ^{cal} , 444	7038 ^{cal} , 662
Combustion du fer	14 ^{cal} , 520	14 ^{cal} , 520
du coton-poudre	155cal, 235	$181^{cal}, 943$
» de la carbylamine	4096 ^{cal} , 511	3786 ^{cal} , 183
Formation de NO ³ H	15cal, 345	$14^{\mathrm{cal}}, 831$
Chaleur de combustion de l'argento-	•	
cyanure	2931 ^{cal} , 833	3041 ^{cal} , 185
Soit, pour 16	4223 ^{cal} , 27	4223 ^{cn1} , 28
» pour 1 ^{mot}	916 ^{Cal} , 4	916 ^{Cal} , 5

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.	916 ^{Cal} , 4
» de formation moléculaire	40 ^{Cal} , 1
» dégagée par l a réaction	
$Ag NC + C4 H9 NC \dots$	$+$ $5^{Cal}, 9$

 A_I

= C

100

ıce

••• a c

...

rute

• • • on-l

arb

н..

stio

• • •

••••

. . . .

rés

con

fort

şagé CN

uiv

tes

SUR LA TAUTOMÉRIE DES DÉRIVÉS DU CYANOGÈNE.

	Chalana	Chaleur de formation	
Argentocyanure de	Chaleur de combustion moléculaire.	moléculaire.	en partant de AgNC + RNC.
Méthyle	Cal 440,4	— 54 Cal	Cal + 7,0
Éthyle	• • • •	— 50,8	+6,9
Propyle	759,5	-46,5	+6,7
Isobutyle	916,4	— 40, r	+5,9
Isoamyle	1071,0	-31,4	+4,45

L'examen des chiffres inscrits dans ce Tableau montre que tous ces composés sont fortement endothermiques, mais que leurs tendances explosives diminuent à mesure qu'on s'éloigne du terme en CH³.

Par contre, leur formation à partir du cyanure d'argent et des carbylamines est exothermique, mais d'autant moins qu'on s'élève davantage dans la série. Ce fait explique l'accroissement, dans le même sens, de leur tension de dissociation. Cette dissociation s'accompagne, nous l'avons vu, d'une isomérisation partielle ou totale de la carbylamine. Si d'ailleurs on tient compte de ce fait, que l'isomérisation des carbylamines dégage des quantités de chaleur croissantes à partir des premiers termes de la série, on s'explique aisément que la réaction du cyanure d'argent sur les iodures alcooliques donne, ainsi que nous l'avons constaté, une quantité croissante de nitrile à mesure que l'iodure est plus chargé en carbone.

Cuprocyanures alcooliques.

Je désigne sous ce nom des combinaisons de la forme Cu-N=C=C=N-R, qui diffèrent des argentocyanures précédemment décrits par substitution du cuivre à l'argent. Leur histoire est d'ailleurs calquée sur celle des combinaisons argentiques.

Le cyanure cuivreux se dissout facilement, avec dégagement de chaleur, dans les carbylamines, en donnant lement une mass tion dans l'alcool itionné de carbyl sposé.

le sont des corps
la carbylamine à l'
sociables à chaud
ile et de carbylar
ls ne se dissolvent
)n ne peut y dose
, en effet, la stab
ompose qu'au rouvre en chauffant l
hassant l'excès d'
ris par l'eau chlo
sulfure.

es propriétés gén es des argentocy nule de constituti e cuprocyanure s prismes incolore nure corresponda on fixe. Il a donn

Cu pour 100

p

e cuprocyanure ont donné à l'ana

Cu pour 100

H

e cuprocyanure prismes rhombiq vante:

Ca pour 100

CONCLUSIONS.

On peut résumer comme il suit les faits qui vienne d'être exposés.

Les cyanures métalliques soumis à l'action des ages d'alcoylation donnent tous un mélange de nitrile et carbylamine. Les quantités respectives de nitrile et carbylamine dépendent de la nature du cyanure et de température de la réaction. Pour un même cyanure, obtient uniquement ou presque uniquement de la carb amine à basse température et uniquement du nitrile empérature élevée.

Les carbylamines naissantes tendent à former avec cyanures des combinaisons doubles dont le type est l'agentocyanure alcoolique Ag NC = CNR. Ces combin sons, qui présentent une stabilité très variable suivant métal qu'elles renferment, se scindent facilement, se l'influence de la chaleur, en cyanure et un mélange nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion nitrile est d'autant plus élevée que la dissociation s'effectuée à plus haute température. D'ailleurs, les carb amines libres se polymérisent sous l'action de la chalet le polymère se détruit à température plus élevée donnant un mélange de nitrile et de carbylamine.

On peut expliquer ces faits en considérant les cyanu métalliques comme des isocyanures MNC. En fait, soit point de vue chimique (Nef), soit au point de vue there chimique, l'acide cyanhydrique doit être regardé com répondant à la constitution HNC. En présence des age d'alcoylation, ces isocyanures métalliques donnent ni sance à des carbylamines aptes à se transformer en nitr dans les conditions indiquées (dissociation de la cobinaison organométallique formée). Les cyanures, 1

plus que l'acide cyanhydrique, ne présenteraient donc de phénomènes de tautomérie.

Je ne doute pas que ces délicates questions de structure n'appellent de nouvelles recherches; malheureusement, l'odeur extrêmement pénible et les propriétés éminemment toxiques des composés de cette famille en rendent à la longue le maniement dangereux.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES ET THERMO-ÉLECTRIQUES DANS LES GAZ;

PAR M. G. REBOUL.

INTRODUCTION.

Les cas où la conductibilité des gaz semble due au bouleversement moléculaire, qui accompagne vraisemblablement toute réaction chimique, sont assez nombreux: oxydation du phosphore, combustions, gaz récemment préparés, formation d'ozone, etc.; malheureusement dans tous ces cas l'action chimique est assez mal définie, et il paraît difficile d'établir la relation, même qualitative, qui existe entre la nature de ces réactions et l'ionisation produite.

Stanton (¹) a trouvé qu'une surface de cuivre chauffée décharge un corps électrisé négativement situé près d'elle, mais qu'elle cesse de le faire dès qu'elle est recouverte d'une couche d'oxyde. Si l'on produit dans une atmosphère d'hydrogène la réduction de cette couche d'oxyde, le conducteur sera déchargé s'il est électrisé positivement, mais seulement tant que durera la réduction : ainsi donc, une oxydation seraitaccompagnée d'une émission de charges positives, une réduction d'une émission de charges négatives.

Je m'étais proposé, sur les conseils de M. Langevin, de voir si les faits signalés par Stanton étaient susceptibles de généralisation. Malheureusement, si l'oxydation intervient dans le phénomène, elle est tout à fait insuffisante pour expliquer l'émission des charges positives : le cuivre chaussé dans le gaz carbonique émet des charges positives en quantité presque aussi considérable que dans l'air,

⁽¹⁾ STANTON, Proceedings Roy. Soc., t. XLVII, 1889, p. 559.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Août 1908.)

28

alors qu'il n'y a cepe peu oxydables, comm aussi grande que cel

Bref, une action c ne peut expliquer l'é a cependant l'impres nomène de contact, joue un rôle essentie cette émission aux p théorie de la couche

J'ai donc été nati mentalement l'existe face de séparation d pourquoi j'ai essayé les phénomènes élect mann.

Le premier Chapit électrocapillaires au rendus conducteurs

Le deuxième Cha charges produites pa différents gaz à la pro

Enfin, dans le tro comment la théorie rendre compte des re mières Parties.

Ce travail a été fait des recherches physi

J'adresse à M. Lip sance la plus vive : bonheur d'avoir pu mentale, mais ses pri moi le point de dép Qu'il me soit égalem titude à M. Maneuvri recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 435

des recherches, pour l'intérêt avec lequel il a suivi tous mes efforts et la libéralité avec laquelle il a mis à ma disposition les ressources du laboratoire, à M. H. Abraham, qui a bien voulu m'accueillir pendant les vacances scolaires au Laboratoire de l'École Normale, à M. P. Langevin, qui a été l'instigateur de ce travail, et à tous ceux qui, directement ou indirectement, m'en ontfacilité l'exécution.

CHAPITRE I.

Extension aux gaz des phénomènes électrocapillaires.

I. — HISTORIQUE.

Dans la Thèse qu'il soutenait en 1875 devant la Faculté des Sciences, M. Lippmann mettait en évidence la relation, jusqu'alors insoupçonnée, qui existe entre la constante capillaire et la différence de potentiel au contact du mercure et d'un électrolyte. Ses expériences sont classiques et universellement connues.

On sait comment la théorie de la couche double d'Helmholtz interprète très simplement ces expériences: toute variation de la couche double par polarisation est accompagnée d'une variation de la constante capillaire (expérience de l'électromètre); inversement, une variation de la surface est suivie d'une libération de charges électriques (expérience de l'entonnoir).

Dans son Mémoire ('), M. Lippmann se demande si les phénomènes qu'il vient de découvrir s'étendent aux corps isolants liquides ou gazeux.

M. Krouchkoll (2) a montré que les phénomènes existent au contact de l'eau acidulée et de liquides isolants tels que la benzine, l'éther et le sulfure de carbone, rendus légèrement conducteurs par un contact prolongé avec

⁽¹⁾ LIPPMANN, Thèse, 1875, p. 40.

⁽²⁾ KROUCHKOLL, Thèse, 1889,

l'eau. Il refait les expériences de M. Lippmann en remplaçant le mercure par l'un de ces liquides organiques; il met ainsi en évidence, au contact de ces liquides et de l'eau acidulée, l'existence de phénomènes de polarisation analogues à ceux qui se produisent au contact mercure et eau acidulée.

C'est, semble-t-il, la seule tentative qui ait été faite dans la voie qu'indiquait M. Lippmann, et cependant l'hypothèse de l'existence d'une couche double au contact de deux corps quelconques isolants ou conducteurs s'était imposée aux physiciens.

On connaît depuis longtemps les anomalies de l'électrisation atmosphérique dans le voisinage des chutes d'eau, et l'électrisation produite par l'écrasement de gouttes sur une couche du même liquide a fait l'objet d'un très grand nombre de recherches.

Lenard (¹) étudia cette question et découvrit que, quand une goutte d'eau rencontre dans sa chute un plateau de métal, cette eau prend une charge positive et l'air environnant une charge négative : il montra l'importance de l'état de pureté de l'eau et trouva des résultats de signes contraires avec de l'eau salée.

J.-J. Thomson (2) fit de cette question une étude approfondie; il chercha, en mesurant la charge que prend la goutte, l'influence des diverses conditions expérimentales sur le mode d'électrisation développé: de faibles variations dans la nature de l'eau employée (dissolution) se traduisaient par des variations considérables dans les quantités d'électricité émises.

Lord Kelvin (3) a montré que le dégagement d'un gaz à travers une couche d'eau provoque dans le liquide l'ap-

⁽¹⁾ LENARD, Wied. Ann., t. XLVI, 1892, p. 384.

⁽³⁾ J.-J. Thomson, Philosophical Mag., t. XXXVII, 1894, p. 341-359.

⁽³⁾ LORD KELVIN et MAG LEAN, Proceedings Roy. Soc., t. LVII, 1895, p. 335.

parition de charges positives alors que le gaz se charge négativement. L'addition à l'eau de diverses substances (sulfate de zinc par exemple) fait varier la grandeur et même le signe des charges produites par le barbotage.

Ces diverses expériences mettent donc en évidence ce fait qu'un subit changement de l'aire d'une surface est accompagné de la naissance de charges électriques; d'ailleurs Holmgren (') reconnut que lorsque l'aire d'une surface d'eau varie rapidement, par exemple quand des ondes s'y propagent, une électrisation se manifeste positive sur l'eau, négative dans l'air.

C'est Lenard qui fit le premier l'hypothèse de l'existence d'une couche double, dont le feuillet positif serait sur l'eau et le feuillet négatif dans l'air; quand une goutte s'écrase, sa surface augmente et la couche double subit une action mécanique violente, qui en sépare les feuillets.

Les expériences de Lenard, J.-J. Thomson, Lord Kelvin ont été le point de départ d'un grand nombre de recherches; mais, quoique ces expériences rappellent l'expérience de l'entonnoir de M. Lippmann, il n'apparaît pas qu'aucun des expérimentateurs ait essayé de les ramener aux phénomènes électrocapillaires et ait tenté de montrer que, si une variation de la surface produit une variation de la couche double, inversement toute variation de la couche double produit un changement de l'aire de la surface.

Cependant l'on sait depuis fort longtemps que la constante capillaire du mercure, au contact d'un gaz ou d'un liquide isolant, est loin d'être une constante et qu'elle présente les mêmes perturbations qu'au contact de l'eau acidulée en circuit ouvert: il doit donc exister dans les deux cas des phénomènes analogues. Il est vrai que l'on

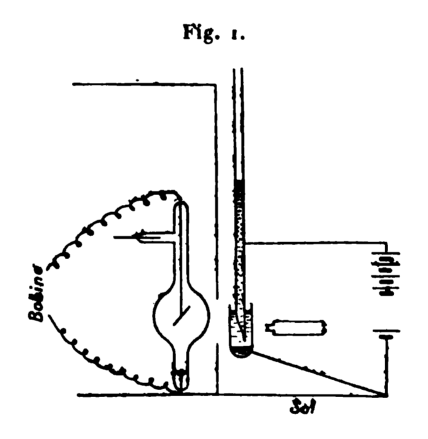
⁽¹⁾ Holmgren, Sur le développement de l'électricité au contact de l'air et de l'eau (Société physiographique de Lund, 1894).

ne peut répéter l'expérience de l'électromètre capillaire qu'en fermant le circuit. Or on peut le faire facilement en rendant momentanément l'isolant conducteur par l'action des rayons X.

J'ai donc essayé d'établir l'existence de phénomènes électrocapillaires dans les cas où le gaz ou le liquide isolant est rendu conducteur par les rayons X: je n'ai eu qu'à répéter les expériences de M. Lippmann en remplaçant l'eau acidulée par l'isolant ionisé par les rayons Röntgen.

II. - Expérience de l'électromètre capillaire.

1. Dispositif. — L'électromètre est formé d'un tube de verre de 1^{cm} environ de diamètre. L'une des extrémités a été effilée, formant une pointe capillaire d'environ de millimètre de diamètre intérieur. On introduit dans le



tube du mercure de façon à avoir une colonne de quelques centimètres de longueur. Un fil de platine, soudé au tube, permet de mettre le mercure du tube à un potentiel connu, au moyen d'une batterie de petits accumulateurs, dont l'un des pôles est au sol.

Un microscope, braqué sur le ménisque inférieur du

mercure, permet de suivre les variations du niveau : une échelle micrométrique, placée dans le champ du microscope, permet en même temps de mesurer ces variations. Une division de la graduation vaut $\frac{1}{50}$ de millimètre.

La partie supérieure du tube communique avec un manomètre à pression variable, qui permet d'amener le niveau du mercure dans le champ du microscope. La pointe de l'électromètre plonge dans une cuve en verre très mince au fond de laquelle se trouve du mercure relié au sol.

Un tube focus est placé dans une caisse en plomb reliée au sol. Une petite fenêtre, ménagée dans la caisse et fermée par une grille métallique, laisse passer un faisceau de rayons qui tombent sur la cuve. Tout le système étant au sol, l'électromètre se trouve à l'abri des phénomènes d'influence, qui peuvent provenir du fonctionnement de la bobine et du tube focus.

2. Expériences avec des liquides faiblement conducteurs. — Si l'on place dans la cuve de l'alcool ordinaire, lorsqu'on établit une différence de potentiel entre le mercure du tube et celui de la cuve, on voit le ménisque se déplacer dans le tube capillaire sans qu'il soit nécessaire d'actionner le tube à rayons X.

Si le pôle négatif de la batterie communique avec le mercure de la pointe, on voit le niveau du mercure monter dans le tube, passer par un maximum, puis se mettre à descendre et couler. La constante capillaire a donc augmenté, atteint une valeur maxima, puis s'est mise à décroître.

Si c'est le pôle positif de la batterie qui communique avec le mercure de la pointe, le niveau descend dans le tube et finit par couler.

La vitesse avec laquelle se déplace le niveau du mercure dépend de la différence de potentiel qu'on a établie; le déplacement, très lent avec quelques accumulateurs, devient très rapide avec un grand nombre d'accumulateurs. En effet, plus est intense le champ électrique, plus est grande, dans un même temps, la charge électrique transportée, plus est rapide la variation de la différence de potentiel au contact mercure-alcool et par suite la variation de la constante capillaire.

La même expérience peut être répétée en prenant de l'éther au lieu d'alcool : le niveau monte dans le tube quand le pôle négatif est au tube et passe par un maximum. Il descend quand c'est le pôle positif qui est à la pointe.

Il faut donc admettre, au contact mercure-alcool ou mercure-éther, l'existence d'une couche double de même sens que celle que l'on admet au contact mercure-eau acidulée: le feuillet positif de cette couche est sur le mercure, le feuillet négatif sur l'alcool ou éther; une simple action électrostatique ne peut expliquer les résultats précédents, quel que soit le sens du champ, cette action ne pourrait se manifester que par une attraction.

Si l'on remplace l'alcool par de la benzine non cristallisable, les mêmes phénomènes se produisent, mais beaucoup plus lents et avec des champs beaucoup plus intenses; alors que tout à l'heure l'on avait, avec une différence de potentiel d'une cinquantaine de volts, des déplacements de plusieurs divisions par seconde, dans le cas de la benzine il faut, avec un champ de plus de 500 volts, attendre plusieurs minutes pour avoir des déplacements appréciables.

Par exemple, avec un champ de 450 volts:

	Déplacement	Temps	
	du ménisque de:	en minutes.	
Dala marisis	58 à 52.	10	
Pôle positif au tube.	52 à 45	15	
	45 à 42	6	

Le niveau descend quand le mercure du tube est positif.

	Déplacement	Temps
	du ménisque de:	en minutes.
1	46 à 50	10
Pôle négatif) au tube.	50 à 54	10
	54 à 57	10
	57 à 60	10
	60 à 62	01

Le niveau monte quand le mercure du tube est négatif. On voit, en outre, que le déplacement se ralentit à mesure que le niveau du mercure monte; au bout d'un certain temps le niveau se fixe sans qu'on le voie redescendre. Il est vraisemblable que le déplacement est devenu tellement lent que les déperditions électriques viennent masquer le phénomène et empêchent la mise en évidence du maximum.

Quoi qu'il en soit, la constante capillaire augmente quand la pointe est négative, elle diminue quand elle est positive.

En résumé, les liquides organiques médiocrement conducteurs présentent des phénomènes de polarisation analogues à ceux que donnent les électrolytes. Il est probable que, même avec les meilleurs liquides isolants, on pourrait mettre en évidence des phénomènes analogues, en employant des champs électriques suffisamment intenses, mais alors les phénomènes d'influence viendraient peut-être masquer le phénomène : il est donc plus simple d'augmenter la conductibilité de ces isolants en les soumettant à l'action des rayons X.

3. Expériences avec des liquides ionisés. — Lorsqu'on met dans la cuve de la benzine cristallisable exempte de thiophène, on ne constate aucun déplacement du niveau, du moins sous un champ de 450 volts. Par exemple, laissé pendant 1 heure et demie en communication avec le pôle d'une batterie de 220 accumulateurs, le ménisque n'a pas varié.

On peut prévoir que le dér on ionise le liquide, ne peu données la faiblesse des charg capacité d'un électromètre ca que la conductibilité de la 4.10-14 mho par centimètre mercure de la pointe et celui (lorsque le champ est de 500 vi seconde et par centimètre carre lomb. La capacité de l'élect microfarads par centimètre ca rence de potentiel au contact sera de l'ordre de 10-4 volt admettons que les différences l'électromètre sont de l'ordre faudra plus de 10 minutes po nette du niveau.

Voici ce qu'a donné l'expér Un champ de 220 accumula actionne le tube focus on cor il est vrai, mais très net da pointe capillaire. Ce déplace immédiatement après qu'on a bout d'un certain temps; de temps après que le faisceau de

Sans ray

	Déplace
Champ.	de
-1- 440	•
440	0

⁽¹⁾ CURIE, Comptes rendus, t. GX

Avec	rayons	X.	

	Déplacement	Temps
Champ.	de:	en minutes.
+ 140	50 à 48	25
*	48 à 46	17
*	46 à, 44	10
»	44 à 42	10
»	42 à 40	10
»	40 à 32	55
 440	32 à 36	3 o
w	36 à 38	tb
n	38 à 43	20
o	43 à 43	15
,	43 à 43	20
<u> </u>	43 à 44	3
>	44 à 45	2
,	45 à 48	6
>>	48 à 50	4

On voit que, lorsque le mercure du tube est négatif, le niveau monte et qu'il s'abaisse quand il est positif. On remarquera aussi que le déplacement du niveau augmente de rapidité avec le temps; ceci tient à ce que la conductibilité de la benzine ne s'établit pas immédiatement et augmente quand les rayons agissent toujours. Un moment après avoir supprimé les rayons X on constate encore des déplacements du niveau sous l'influence de champs électriques, par suite de l'ionisation résiduelle du diélectrique liquide.

Interprétées dans l'hypothèse de la couche double, ces expériences amènent à fixer le feuillet positif de cette couche double sur le mercure et le feuillet négatif dans le liquide diélectrique.

4. Expériences dans les gaz ionisés. — Les expériences sont plus délicates et l'observation du phénomène un peu plus difficile, car il se produit à l'air une adhérence du mercure au verre, qui s'oppose au déplacement

(ménisque et n du niveau; légers chocs ars plus de me :urs fois, au n lectromètre; i it pas très cap Si le tube foc champ entre . ne constate l'on rend le gi yons Röntgen, descend quanonte quand il tme sens que au acidulée.

> Sans rayons X Avec rayons 3

> > Le :

Sans rayons X Avec rayons 3

Sans rayons X Avec rayons 2

En renversan

Champ

+440

-440

+440

-440

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 445

La vitesse de déplacement dépend essentiellement du point où se trouve le ménisque dans la pointe capillaire; si l'on suit, pendant un temps assez long, le déplacement de ce ménisque dans la pointe, les résultats qu'on trouve sont très variables, ce qui met en évidence la grande influence du point de contact mercure-verre et de l'adhérence qui s'y produit. Ainsi, en maintenant un champ constant de 220 accumulateurs, on obtient les résultats suivants:

Pôle positif à la pointe.

		•	
Champ.		niveau end de:	Temps en secondes.
+440	10 d	ivisions	54
»	*	w	47
>>	. v	>	35
ď	>	»	59
>	n	»	52
)	n	y	40
×	>	»	56
»	»	»	61
»	»	v	62
>>	W	w	69
»	•	n	71
>>	W	*	71
*	»	39	77
»	»	*	88
w	V	n	88
x)	n	»	73
'n	D	w	102

Pôle négatif à la pointe.

-440	to	divisions	60
»	w	7	75
»	W	>>	81
v	»	N	77
>	»))	81
»	»	n	80
w))	*	76
»	»	D	86
y	*	*	76
*	»	n	85

On voit que ces résulta on constate, en outre, que diminuant de plus en plus; lorsque le niveau descend, plus étroit l'adhérence mer tante et, lorsque le niveau ralentit à mesure qu'on ap même un moment où le niveau ne descend pas comme or peut pas mettre en évidenc capillaire aussi nettement dulée ou avec des liquides

Remarquons, en outre, c sont plus rapides dans ce c rendue conductrice par ra

Si l'on veut avoir des re il est nécessaire de faire, natifs du champ, les me partie du tube capillaire:

 $\mathbf{D}_{\mathbf{f}}$

Champ.

+440

-440

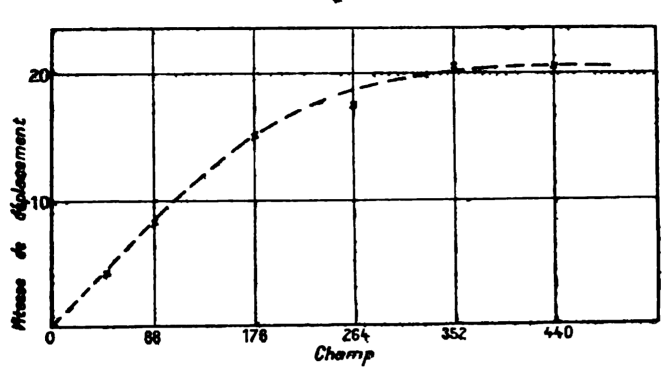
+440

-440

Dans ces conditions, le concordants pour qu'on évidence l'influence du chextraites du gaz par le cha constamment avec ce chimite (courant de satural constante capillaire est charges apportées sont plà trouver une valeur limit

recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 447 quand on augmente la différence de potentiel entre le mercure de la pointe et celui de la cuve.

Fig. 2.



		Da	rée
	Déplacement	en sec	ondes
Champ.	de:	. —	
+440	50 à 30	94	
440	30 à 50		98
+440	50 à 30	96	
-440	30 à 50		96
+440	50 à 30	92	
-440	30 à 50		80
+352	50 à 30	95	
-352	30 à 50		110
+352	50 à 30	90	
-352	30 à 50	-	100
+26 4	50 à 30	120	
264	30 à 50		126
+264	50 à 30	119	
-264	30 à 50	•	130
+176	50 à 30	13 0	
176	30 à 50		177
+176	50 à 30	τ33	
—176	30 à 50		18 5
+ 88	50 à 40	115	
— 88	40 à 50		167
+ 45	50 à 55	120	•
— 45	55 à 50		180
0	50 à 50,5	12	

1

Ces résultats mettent en évidence d'une façon très nette le courant de saturation.

5. Conclusion. — Il se dégage des résultats précédents que l'expérience de l'électromètre capillaire s'étend aux isolants liquides ou gazeux : on peut considérer cela comme une confirmation de l'hypothèse de l'existence d'une couche double au contact de deux corps hétérogènes quelconques.

Nous essayerons dans le Chapitre III de préciser cette hypothèse; pour le moment nous entendrons par couche double deux couches électriques uniformes, égales et de signe contraire, séparées par un intervalle extrêmement petit. M. Lippmann (1) a montré qu'avec les données de ses expériences, on peut calculer cet intervalle, et, dans le cas du mercure-eau acidulée, il trouve une épaisseur égale à $\frac{1}{3.5} \times 10^{-7}$, ce qui est de l'ordre de grandeur du diamètre d'une molécule, donné par la théorie cinétique des gaz. Il est facile de voir que cet intervalle doit être notablement plus grand dans le cas du contact mercure-air. On sait que des rayons Röntgen donnent, pour une intensité moyenne, des densités électriques de l'ordre de 4 × 10⁻³ unité électrostatique, c'est-à-dire de $\frac{4}{3} \times 10^{-12}$ coulomb par centimètre cube. Le courant de saturation étant atteint et la distance entre le mercure de la pointe et celui de la cuve étant d'environ 1 cm, la charge qui arrivera sur la couche double, par unité de surface, sera dans une seconde de l'ordre de 10⁻¹² coulomb. Si la capacité de cette couche double est, comme dans le cas du mercure-eau acidulée, de l'ordre de plusieurs microfarads par centimètre carré, la variation de la différence de potentiel au contact sera de 10⁻⁷ volt environ par seconde; si nous admettons qu'il faut, pour produire une variation appré-

⁽¹⁾ LIPPMANN, Comptes rendus, t. LXXXV, p. 687.

ciable de la constante capillaire, une variation de la différence de potentiel de l'ordre de 10⁻³ volt, on voit qu'il faudrait plusieurs heures pour avoir un déplacement appréciable. Or, l'expérience donne des déplacements très sensibles en quelques secondes, c'est-à-dire dans un temps mille fois plus court; il faut donc admettre que la variation de la différence de potentiel n'a pas été de l'ordre de 10⁻⁷ volt, mais de 10⁻⁴, ce qui suppose la capacité de la couche double 10⁻⁸ fois plus petite et, par conséquent, la distance qui sépare les deux feuillets 10³ fois plus grande; l'intervalle serait donc de l'ordre de $\frac{1}{3} \times 10^{-4}$, ce qui est de l'ordre de grandeur du libre parcours moyen de 1^{mol} d'air, donné par la théorie cinétique des gaz.

Remarquons que J.-J. Thomson (1), dans la discussion de l'hypothèse faite par Lenard pour expliquer l'ionisation par chute d'eau, arrive à cette conclusion que, pour qu'il puisse y avoir rupture des feuillets de la couche double, il faut que ces feuillets soient à une distance relativement considérable, beaucoup plus grande en tout cas que la distance qui dans une molécule ordinaire sépare les atomes chargés positivement de ceux chargés négativement, par conséquent plus grande que le diamètre d'une molécule.

III. - Expérience de l'entonnoir.

1. Puisqu'une modification de la couche double produit une variation de la surface, réciproquement, une brusque variation de la surface devra être accompagnée d'une modification de la couche double, par suite d'une électrisation du mercure et du milieu environnant.

Il n'y a donc qu'à répéter l'expérience de M. Lippmann : si l'on fait écouler du mercure par une pointe essilée,

29

⁽¹⁾ J.-J. THOMSON, Les décharges électriques dans les gaz.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Août 1908.)

-

かして とくなるのである

quand on réunit le mercure l'arrivée, il doit se manifeste trique.

Ainsi conçue, l'expérience potentiel : les gouttes en se fluence, le mercure de l'entor point où les gouttes se forme céder leur charge au mercure

Sir W. Thomson (*) a indi lement d'un liquide pour mes tiel qui existe entre ce liquiégalisateurs de potentiel son l'étude de l'électrisation atmo

Pendant assez longtemps o de potentiel du liquide et du s nant la pointe où se produ seule, le gaz qui les sépare n hypothèse est actuellement a évidence l'influence de la natulisateur de potentiel, ce qui s surface de séparation du mé d'une différence de potentiel dans le phénomène.

M. Gouré de Villemontée (
isolant de la façon suivante :
même liquide dans deux éga
tiques montés en opposition;
se trouve de l'air, il n'y a auc
entre les deux liquides qui s'éc
de l'air, dans l'autre du gaz

accuse entre les deux une di

^{(&#}x27;) Sir W. Thomson, Reprint of 8 402.

⁽¹⁾ Gouré de Villemontée, *Jour* p. 76,

donc à la surface de séparation liquide-air une couche double qui n'est pas la même que celle qu'il y a à la sur-

face de séparation liquide-gaz carbonique, ces deux couches doubles intervenant de façon particulière dans le

phénomène.

Les expériences de M. Pellat (¹) sur les différences de potentiel des métaux mettent aussi très nettement en évidence l'influence des couches électriques doubles qui recouvrent les deux métaux à leur surface de séparation d'avec le gaz environnant; M. Pellat montre que la différence qui existe entre ces deux métaux séparés par une mince couche gazeuse varie d'une façon considérable avec l'état de la surface de ces métaux, une modification en apparence légère dans les propriétés physiques ou chimiques de la surface métallique produisant des variations très sensibles de la différence de potentiel; des changements dans la nature et la pression du gaz qui sépare les deux métaux se traduisent aussi par des modifications de cette différence de potentiel.

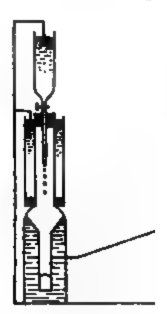
Les expériences précédentes justifient donc en partie l'hypothèse d'une couche double à la surface de séparation d'un métal et du milieu environnant quel qu'il soit; elles nous montrent que, dans les égalisateurs de potentiel, cette couche doit intervenir; enfin elles nous font voir que, pour répéter l'expérience de l'entonnoir d'une façon correcte, il est indispensable de se mettre à l'abri des phénomènes d'influence; le mercure qui s'écoule doit être au même potentiel que le milieu environnant.

2. Dispositif. — L'entonnoir est formé par un récipient cylindrique muni d'un robinet permettant de régler la vitesse d'écoulement. Le récipient est terminé par une pointe effilée par laquelle se produit l'écoulement. Cette pointe est protégée de la façon suivante : elle est entourée

⁽¹⁾ PRLLAT, Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XXIV, 1881, p. 1.

d'un récipient à double par verre; entre les deux paro La paroi de verre a été l





séchée sans frottement de charge sur elle.

Le mercure expériment l'une est versée dans l'ento à double paroi; les deux so fil de cuivre. Dans ces con rence de potentiel entre le et le milieu environnant.

Les gouttes tombent dans est évident que, indépend moment où la goutte s'éc accusera la charge qu'avait ment où elle a quitté l'entil'une des paires de quadra Curie, l'autre paire de quadra chargée, au moyen de petits de 50 volts. Un interrupter électro-aimant, permettait

recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 453 quadrants en communication avec le cylindre de Faraday. Électromètre et fils de connection sont protégés électrostatiquement.

En ouvrant le robinet, on provoque l'écoulement du liquide aussi lent qu'on le veut. On isole alors la paire de quadrants qui est au cylindre; si les gouttes apportent une charge électrique avec elles, l'aiguille de l'électromètre dévie. On suit le déplacement de l'aiguille au moyen du spot lumineux qui vient se faire sur une échelle placée à 1^m, 50 de l'électromètre; un chronomètre à ½ de seconde permet de mesurer la vitesse du déplacement, vitesse qui est proportionnelle à la quantité d'électricité apportée au cylindre.

S'il y a au contact mercure-air une couche double dont le seuillet positif est sur le mercure, quand la goutte se forme, il y a apparition de charges positives à sa surface; en tombant elle emporte ces charges qu'elle vient abandonner au cylindre; l'électromètre accusera donc des charges positives. Quant au mercure qui reste dans le récipient, il devra se charger négativement; pour mesurer la charge du mercure qui reste dans l'entonnoir, il suffit de faire un changement de connection. La partie supérieure de l'entonnoir est placée dans un cylindre de laiton qui est mis au sol, et le mercure est relié à la paire de quadrants de l'électromètre qu'on peut isoler à volonté. La pointe par laquelle se produit l'écoulement est toujours placée dans le cylindre protecteur spécial. Le récipient dans lequel tombe le mercure est au sol et la mesure se fait comme dans le premier cas.

3. Influence de la nature des parois. — La nature des parois de la pointe où se forment les gouttes a une influence considérable. Les expériences ont été faites avec des récipients de verre, des parois de paraffine et des récipients métalliques dont quelques-uns s'amalgamaient.

Les conducteurs ont donné des résultats tout différents de ceux qu'on a obtenus avec les isolants.

Quand on produit l'écoulement à travers une pointe de verre, on constate que les gouttes qui arrivent au cylindre de Faraday accusent une charge négative, alors que le mercure qui reste dans l'entonnoir se charge positivement; ce sont des résultats de signe contraire à ceux qu'on s'attend à trouver. Par exemple, avec une pointe fraîchement étirée et un écoulement goutte à goutte du mercure, le cylindre de Faraday accuse les charges suivantes:

Division.	Temps en secondes.
o	0
— 6	6o
-10	1 3 0
-14	180
18	240
34	540

La déviation indique une charge négative.

En reliant l'électromètre au mercure de l'entonnoir, la déviation indique des charges positives.

En augmentant la vitesse d'écoulement, les charges apportées augmentent très rapidement.

Le même phénomène se présente avec des parois de paraffine; le récipient était formé d'un tube cylindrique fermé à une de ses extrémités par un bouchon de paraffine. Avec une pointe d'aiguille on perçait un trou dans la paroi inférieure. Si l'on dispose le cylindre dans l'écran spécial, on constate encore que le cylindre de Faraday accuse des charges négatives, alors que le mercure de l'entonnoir se charge positivement.

Les parois métalliques ont donné des résultats de signe contraire; à l'extrémité d'un cylindre de métal on pouvait mastiquer des parois de métaux différents; dans ces minces parois, on perçait des trous très fins avec une pointe d'aiguille.

Quelle que fût la nature des parois : cuivre, laiton, fer, nickel, zinc ou plomb, la charge emportée par la goutte était toujours positive, la charge du mercure qui restait dans le récipient était toujours négative.

La différence est donc essentielle suivant que la paroi de la pointe d'écoulement est isolante ou conductrice.

L'action particulière des parois isolantes peut s'expliquer de la façon suivante : les premières gouttes qui s'écoulent produisent par frottement sur la paroi une électrisation positive de cette paroi, par suite de la pénétration des charges; ces charges positives se fixent sur la paroi dans le voisinage du point où se forment les gouttes. Quand une goutte grossit, ces charges par influence amènent une charge négative à sa surface et c'est cette charge qu'elle vient abandonner au cylindre de Faraday; le système constitue une véritable machine à influence : les charges qu'aurait pu produire une variation de la couche double à la surface sont masquées par les charges influencées.

Dans le cas d'une paroi métallique, le mercure qui s'écoule se trouve au même potentiel que le milieu environnant, les charges mises en jeune peuvent provenir que de la couche double qui sépare les deux milieux : le feuillet positif de cette couche double serait sur le mercure, son feuillet négatif dans l'air.

Les expériences qui suivent ont été faites en produisant l'écoulement à travers une pointe de nickel qu'on mastiquait à la partie inférieure du récipient à robinet dont nous avons parlé. On lavait la pointe à l'acide azotique, puis à l'eau distillée et on la plongeait dans le mercure, ce qui suffisait pour l'amalgamer.

4. Influence de la vitesse d'écoulement. — Lorsqu'on fait la mesure des charges de la goutte, on constate que, à mesure que l'écoulement s'avance, ces charges diminuent; la vitesse d'écoulement diminue, elle aussi, à mesure que l'écoulement s'avance; il est donc nécessaire

voir quelle est l'influ les charges mises en j Le récipient dans lequ re et cylindrique; le r érieure commande la . s'échappe par la poin r porté par un pied à eau du mercure dan aps que mettait ce nive connue, par exempl sait l'écoulement, on indre de Faraday; on coulement du mercure Les déplacements vert viseur à omm, 5, ce qui rte une erreur relative riation du spot sont (:c le chronomètre à 🗜 i ative de 1 300.

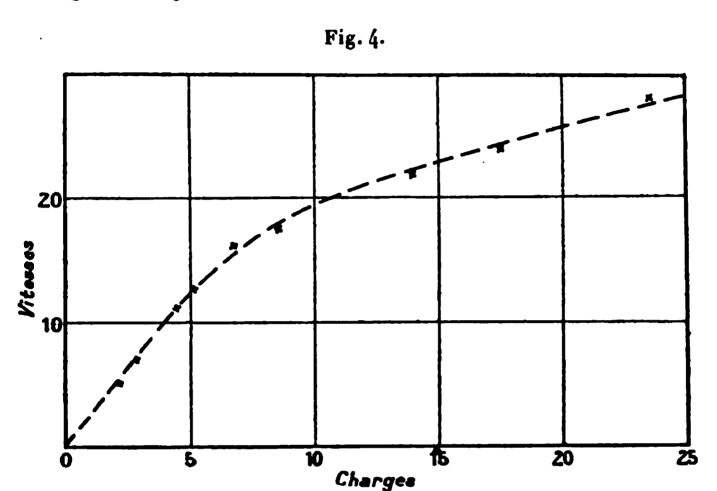
Une série de mesures :

Vitesses d'écoulen Unités arbitrais

5,3 5,2 7 11,2 12,5 16 17,6 22 24 24

Les résultats sont résu On voit que, pour des nt à peu près proport RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 457 ces charges augmentent beaucoup plus rapidement que les vitesses d'écoulement, quand celles-ci deviennent plus fortes.

La mesure des charges du mercure, qui reste dans le récipient, a donné des résultats tout à fait analogues, mais changés de signe.



5. Influence de la température. — On sait qu'une augmentation de température produit une variation de la constante capillaire : cette constante diminue, on peut donc se demander si cette diminution ne serait pas due en partie à une variation de la couche double. Si cette couche double varie avec la température, il doit en être de même des charges qu'apportent les gouttes dans le cylindre de Faraday.

Pour faire varier la température du mercure, on avait entouré le cylindre du récipient à mercure par un fil de maillechort dans lequel on lançait le courant de quelques accumulateurs; la température du mercure augmentait et il arrivait un moment où, pour une intensité de courant donnée, elle se maintenait à peu près constante; un thernomètre plongeant ette température.

On mesurait à de nême vitesse d'éco omparait ces difféi On a trouvé, par

A la températui

A la températui

A la températui

On voit que, du
sasses, une augme
me augmentation (
M. Pellat (') a n
ntre deux métaux,
arie quand on aug
lle augmente en gé
ure augmente entre
ion est d'un ordre
a différence de pote
hermo-électrique f
L'augmentation d
-il, par une augme
ace de séparation d

(1) PELLAT, Ann. de (

agmentation peut 1. Pellat; elle fi

harges emportées

entonnoir.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 459

Cette hypothèse est d'accord avec ce fait que la constante capillaire diminue quand la température augmente; on sait que cette diminution est plus rapide que ne l'indiquerait une variation de cohésion du liquide sous l'action de la température; on sait aussi que, dans cette action de la température sur la constante capillaire, ce n'est pas tant la température de la masse liquide qui intervient, mais surtout la température de la surface de séparation. Il est donc bien possible que l'augmentation de la couche double intervienne dans cette action.

6. Expérience dans la vapeur de mercure. — On sait (') qu'un métal ne se polarise pas au contact d'une solution d'un de ses sels. J.-J. Thomson a montré que de l'eau, tombant dans une atmosphère de vapeur d'eau, ne produit aucune charge en s'écrasant; il est donc naturel de se demander si les charges par écoulement subsistent encore dans la vapeur de mercure.

J'ai fait l'expérience, en mesurant la charge conservée par le mercure du récipient, quand l'écoulement se produit dans un ballon incliné, dans lequel se trouvait du mercure en ébullition.

Une paroi métallique mettait la pointe et le récipient à l'abri des gaz issus de la flamme de chauffe. L'électromètre n'accusait qu'une charge très faible, pas comparable en tout cas à celle qu'on obtient dans les mêmes conditions avant la chauffe du mercure et après qu'il s'est refroidi. Les charges qu'émettent les métaux chauffés et la difficulté d'avoir un écran électrostatique parfait suffiraient à expliquer cette faible charge.

Il semble que le phénomène disparaisse pour le mercure au contact de sa vapeur.

7. Conclusion. — Les expériences précédentes s'expliquent très simplement par l'hypothèse d'une couche

⁽¹⁾ LIPPMANN, Journal de Physique, 11 série, t. VIII, p. 48.

double de même sens que mercure-eau acidulée.

Cette couche double se ture et augmenter avec cel

Quelle est la valeur de tant de cette couche doubl jouer le rôle essentiel dans et lui donnent une valeur c rences de potentiel au cont donnent au contraire une

La discussion des résul Partie nous donnera pou une valeur de l'ordre de g

Je rappelle que la d Richardson (') sur la co gaz à très basse pression lui a donné, comme valeu tiel à la surface, des grand le platine à 2,5 volts pour

IV. — ÉTUDE DES CHA

L'hypothèse de la coucl au point de vue qualitati avons obtenus; dans l'exp en tombant emporte une laisser dans le gaz envire négatives qui formaient l' double; de même, au mon mation du feuillet négatit charge positive.

Dans l'air qui environt doit donc y avoir en liber tives, qu'on doit pouvoir (

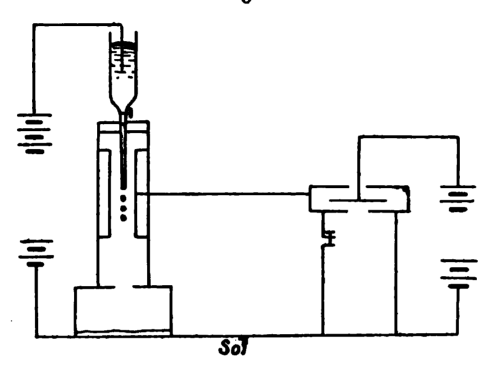
⁽¹⁾ RICHARDSON, Philos. Trus

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 461

On peut mettre en évidence l'existence de çes charges, dans le voisinage immédiat de la pointe, de deux façons.

1. Première méthode. — La pointe par où se produit

Fig. 5.



l'écoulement est placée à l'intérieur d'un cylindre métallique isolé, en communication avec l'électromètre et protégé électrostatiquement. On établit entre cette pointe et le cylindre une différence de potentiel, au moyen d'une batterie de petits accumulateurs dont l'un des pôles est au sol. Les charges qui se trouvent autour de la pointe quand l'écoulement se produit sont immédiatement orientées dans le champ électrique et viennent charger le cylindre : d'où indication de l'électromètre, dès qu'on isole le quadrant.

Ces charges ne peuvent provenir de l'écrasement des gouttes sur le mercure du récipient, qui est à la partie inférieure, car le champ qui existe entre ce récipient et la pointe s'opposerait à la diffusion des charges vers le cylindre isolé.

Naturellement, quand le mercure ne coule pas, l'électromètre reste au zéro, quelle que soit la différence de potentiel. Si l'on produit un écoulement du mercure goutte à goutte, on voit le spot osciller à chaque goutte, puisqu'il y a influence, et en même temps avancer de

quelques divisions à cl a eu charge extraite. I goutte à goutte, on a o

Champ - 35c

Champ nul. Aucune

Champ + 35c

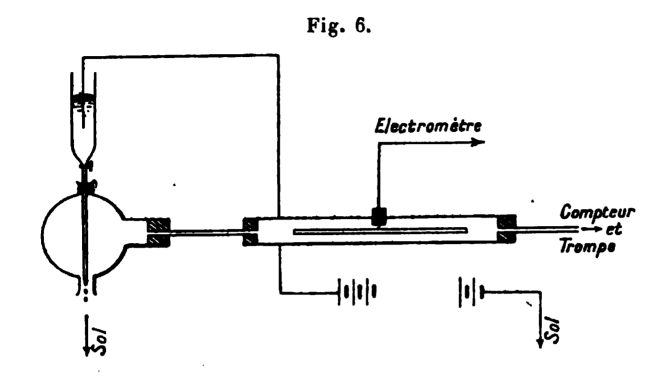
Si l'on augmente la augmente, mais les rés que soient les précauti vitesse d'écoulement, c du condensateur de fin tées par le champ élec l'écoulement et qui, ples résultats. On peut recueillies ne tiendraie tion de gouttelettes chation qu'on a essayé une

2. Deuxième métho rant gazeux.

L'air environnant la est aspiré au moyen condensateur cylindriq dans un compteur, qui

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 463

Pour se mettre à l'abri des charges produites par l'écrasement des gouttes de mercure sur le récipient inférieur,



on établissait entre la pointe et ce récipient, d'ailleurs éloigné, un champ électrique, qui s'opposait à la diffusion des charges produites au point de chute. Les charges trouvées au condensateur cylindrique ne peuvent être que celles qui se trouvaient dans le voisinage immédiat de la pointe.

Le condensateur cylindrique décèle l'existence de charges à la fois positives et négatives.

Par exemple, avec une vitesse de courant d'air de 10¹ en 7 minutes pour un champ de + 180 volts entre les armatures du condensateur, on avait :

	Dé	plac	ement.	Temps en secondes.
Mercure	ne coule pas.	+	0	120
Ŋ	coule	-+-	15	120
»	ne coule pas.	+	2	120
»	coule	+	18	120
` »	ne coule pas.	+	3	120

Avec la même vitesse d'écoulement pour un champ de — 90 volts on obtenait :

Mercore no

- •
- B(
- D CC
- **3**1

Il y a nettement a Au point où se fe turbations électrique lentes, que celles gouttes viennent s'é

Sans insister sur et des procédés d'iliquides ou par barl que l'ionisation ain charges à la fois de

Karl Kæhler (') produite dans l'air à la formation d'ic étant en plus grande

Tout récemment, la charge négative a est due à la différe négative, l'autre pos d'un condensateur o

Les expériences les phénomènes dés pleinement, au pois lants et aux gaz.

⁽¹⁾ KARL KCHLER, Th

⁽¹⁾ L. Block, Compte

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 465

Nous les considérerons comme une justification de l'hypothèse d'une couche double à la surface de séparation d'un métal et d'un milieu quelconque. Cette hypothèse est d'ailleurs imposée, comme nous verrons plus loin, par d'autres théories et d'autres expériences.

L'hypothèse admise, il est naturel de penser qu'un changement de température va produire une modification de l'équilibre des charges qui forment cette couche double; par suite, dans l'espace qui environne des conducteurs chaussés, il doit y avoir des charges libérées. C'est l'étude de ces charges et leur origine que nous essayerons d'étudier dans le deuxième Chapitre.

CHAPITRE II.

Phénomènes thermo-électriques dans les gaz.

I. — HISTORIQUE.

1. C'est, semble-t-il, Reiss (1) qui, le premier, a signalé l'état particulier d'électrisation dans lequel se trouve l'air qui environne une spirale de platine portée à l'incandescence. Guthrie (2) reconnut qu'une sphère de fer, chaussée au rouge blanc, ne peut garder de charge ni positive, ni négative; mais, en se resroidissant, elle acquiert le pouvoir de décharger les corps chargés négativement placés dans son voisinage, et non les corps chargés positivement : à haute température, elle émet à la sois des charges positives et négatives; à température relativement basse, des charges positives seulement.

Elster et Geitel trouvèrent que la charge du platine chaussé est négative, tandis que celle de l'air est positive. Ils firent de cette question une étude approfondie (3)

⁽¹⁾ Reiss, Reibungs-electricitäts, vol. I, p. 267.

⁽²⁾ GUTHRIR, Phil. Mag., t. XLVI, 1873, p. 254.

⁽³⁾ ELSTER et GEITEL, Wied. Ann., t. XVI, p. 193; t. XIX, p. 388; t. XXII, p. 123; t. XXVI, p. 1; t. XXXI, p. 109.

dont les résultats principau trisation positive de l'air, incandescent, a été constate sions, sans pouvoir mettre entre cette électrisation et agit, au contraire, très nette d'émission des charges au j peurs d'eau, de phosphore, « de même signe que l'air; l'I de signes contraires. A ten pressions, surtout avec des la chauffe a duré un cert charges négatives, qui est f l'appareil, de traces de m fins, on observe, après av temps, une diminution c émises, ces fils deviennent changée. Le palladium et l platine, mais un filament de trode, placée à son côté, une

Stanton (2) trouva qu' décharge, quand on la char vement situé près d'elle; n d'une couche d'oxyde, elle persiste tant que l'oxydatio celle-ci. Si l'on chausse ce dans une atmosphère d'hy traire, des charges négative

Branly (3) reconnut qu', ducteur de platine émet de négatives, alors que certai charges négatives.

⁽¹⁾ ELSTER et GEITEL, Wied. A

⁽²⁾ STANTON. Proceedings Roy

⁽⁴⁾ BRANLY, Comptex rendus,

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 467

Enfin Edison (') avait fait connaître, en 1884, l'émission particulièrement intense de charges négatives produite par des fils de platine et de charbon qu'on chauffe dans le vide, d'où le nom d'effet Edison, réservé à cette émission des charges négatives.

Tels étaient les principaux résultats obtenus dans l'étude des décharges à travers les gaz dans le voisinage des métaux chauffés, quand la découverte des rayons Röntgen et l'étude de l'ionisation des gaz ont ramené l'attention des physiciens sur ces questions, qui ont fait l'objet, ces dernières années, d'un grand nombre de travaux. Nous ne retiendrons de ces recherches que les plus récentes et celles dont les résultats sont les plus nets.

Le cas le mieux étudié est incontestablement celui du platine, qui présente sur les autres métaux l'avantage d'être inaltérable quand on le chausse : les résultats obtenus ne concordent d'ailleurs pas toujours avec ceux trouvés par Elster et Geitel.

Child (2) a étudié la décharge entre un fil de platine chaussé et un cylindre concentrique, portés à des potentiels dissérents. La décharge positive commence un peu au-dessous du rouge, croît rapidement avec la température, devient à peu près constante, puis diminue quand la température augmente encore. La décharge négative commence bien après la décharge positive et elle n'est jamais aussi forte; toutes deux croissent d'ailleurs rapidement avec la dissérence de potentiel entre le fil et le cylindre. Dans l'oxygène, l'oxyde de carbone, le gaz carbonique, les résultats sont pratiquement les mêmes que dans l'air. Dans le vide, la décharge est beaucoup plus rapide que dans l'air à la pression ordinaire, et elle n'est affectée que faiblement par la dissérence de potentiel entre le fil et le cylindre.

⁽¹⁾ Edison, Engineering, 12 décembre 1884, p. 553.

⁽²⁾ CHILD, The Physical Review, t. XIV, p. 221-246 et 265-279.

Un filament de carbone tats tout à fait analogues un fil de platine : les cha rantes aux basses tempéra devenant à température éle

Mac Clelland (2) arrive après avoir constaté la grade la température sur l'iou la conductibilité du gaz sentrois modes d'ionisation. bien positives que négative partie prend naissance partie prendit na produits par les premi

Le phénomène apparaît on voit que la décharge e température élevée; c'est les phénomènes seront les les plus concordants; mai l'a montré Edison, ce sont prépondérantes : l'émission donné les résultats les plu minerons en premier lieu sultats obtenus pour l'émiss dernier lieu les tentatives etaux quelconques.

2. Émission des char travaux de Richardson et d les conclusions les plus ne

Richardson (3), en étudi gaz à très basse pression,

⁽¹⁾ CHILD, The Physical Revi

⁽¹⁾ MAG CLELLAND, Camb. Pr.

⁽¹⁾ RICHARDSON, Philos. Tran

ments de charbon et du sodium chaussés, met en évidence d'une façon très nette le courant de saturation, preuve directe d'une émission limitée de particules. Il étudie comment varie le courant de saturation avec la température et trouve que cette variation a lieu suivant une loi exponentielle; en outre, dans le même Mémoire, il montre comment la théorie électronique des métaux donne une explication très simple des résultats obtenus, et permet de représenter la variation du courant de saturation I, en fonction de la température θ , par la formule

$$I = A \theta^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{b}{\theta}},$$

que l'expérience vérifie.

H.-A. Wilson (1) arrive à des conclusions analogues; il fait remarquer que, quand un sil neuf vient d'être chauffé, le courant qu'il est capable de fournir est d'abord relativement grand, puis décroît et peut tomber à une très faible fraction de sa valeur primitive; pour lui, le fort courant initial serait dû à l'hydrogène occlus dans le platine, qui se dégage peu à peu. L'hydrogène lui semble jouer le rôle essentiel dans ce phénomène et, à l'appui de cette idée, il cite les expériences suivantes : quand le fil de platine a été soigneusement nettoyé, par une ébullition prolongée avec de l'acide azotique, dans l'appareil même ou il doit servir, les courants qu'il fournit sont extrêmement faibles. Il obtient ainsi des courants 250000 fois moins intenses que ceux de Richardson. Une deuxième confirmation de ses idées lui apparaît dans ce fait, que les courants dans l'hydrogène très pur sont beaucoup plus grands que dans l'air, et sensiblement proportionnels à la dression, quand celle-ci est faible. Il montre ensuite qu'un raisonnement thermodynamique, analogue à celui qu'on fait pour l'évaporation, suffit pour retrouver la

⁽¹⁾ H.-A. WILSON, Philos. Trans., A, t. CCI, 1903, p. 243.

formule que la théorie cinétique des métaux avait donnée à Richardson:

Richardson (1) a cherché à vérisier directement l'influence de l'hydrogène dans l'émission des charges négatives 3 il est arrivé à cette conclusion que la variation dans l'émission des charges proviendrait, non de la présence de l'hydrogène dans le métal, mais d'une altération de la surface métallique. Il montre en effet que l'émission des particules négatives par un tube de platine chauffé n'est pas augmentée quand ce tube de platine chaud est traversé par un courant d'hydrogène; or, dans les idées de H.-A. Wilson, l'hydrogène, en sortant du platine, devrait produire une augmentation des charges émises. En outre, si l'on remplace autour d'un fil de platine l'oxygène par de l'hydrogène, la variation observée dans l'ionisation se produit plus lentement que ne se produirait la dissolution de l'hydrogène dans le métal; enfin, quand un fil de platine placé dans l'hydrogène est porté à un potentiel négatif élevé, l'ionisation diminue d'abord fortement pour augmenter ensuite peu à peu. Richardson interprète ces derniers résultats en supposant que l'hydrogène, chargé positivement, détermine une diminution de la couche double à la surface du métal et facilite ainsi la sortie des électrons.

L'hypothèse de H.-A. Wilson apparaît donc insuffisante; d'ailleurs elle se concilierait difficilement avec ce fait, indiscutablement établi, que les oxydes métalliques émettent, eux aussi, des charges négatives et en quantité beaucoup plus grande que ne le fait le platine.

Wenhelt (2) a montré qu'à température élevée, dans l'air à la pression ordinaire ou à pression réduite, les oxydes, tels que la chaux, la magnésie, l'oxyde de zinc,

⁽¹⁾ RICHARDSON, Proceedings of the Camb. Philos. Soc., vol. XIII, janvier 1906.

⁽²⁾ WENNELT, Annalen der Physik, t. XIV, nº 8, 1904

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 471

émettent plus de charges négatives que n'en émettrait le platine dans les mêmes conditions. Il trouve que la variation des charges, en fonction de la température, vérifie la formule de Richardson; il est donc probable que le phénomène est le même que dans le cas du platine et qu'il a la même cause; or, on ne peut guère admettre la dissolution de l'hydrogène dans les oxydes tels que la chaux.

On ne peut guère non plus chercher une explication du phénomène dans une action du gaz sur le métal: tout récemment, Frank Horton (') a montré que l'émission des charges négatives du platine dans des gaz inertes, comme l'hélium et l'argon aux basses pressions, est sensiblement la même que dans l'air ou l'oxygène. Dans le même Mémoire, ce physicien montre que l'émission est plus intense avec le calcium qu'avec le platine; il fait voir en outre que l'oxydation du calcium produit une augmentation énorme de l'émission; une cathode de chaux à une température de 950° a une émission aussi intense qu'une cathode de calcium à 1400°; cette émission négative de la chaux est d'ailleurs beaucoup plus grande dans l'hydrogène que dans l'air et dans l'hélium.

En résumé, c'est l'hypothèse de Richardson qui, quoique la plus audacieuse, est la plus satisfaisante; c'est elle qui répond le mieux à toutes les expériences précédentes.

Ces expériences établissent nettement l'action de la température sur l'émission des charges négatives; quant à la pression, on sait qu'une diminution de pression augmente l'intensité d'ionisation de façon considérable, mais qu'aux très basses pressions cette intensité est à peu près indépendante de la pression.

3. Émission des charges positives. — Les expériences de Guthrie, d'Elster et Geitel, de Branly ont montré

⁽¹⁾ FRANK HORTON, Proc. Roy. Soc., avril 1907, p. 96.

qu'aux températures relativuniquement positive.

Richardson (') a fait l'ét tive, dans l'air à très basse de platine dans un conden une des armatures du concylindre on établit une diffe a des charges émises par le

Il a aussi étudié le cour de platine chauffé et un fil que ce courant diminue : diminution devient moins courant à peu près station rature constante a lieu suiv à exposant négatif. Si l'or rant augmente brusqueme graduellement. Si l'on din trouve un courant beaucoi avait trouvé à la même ter dante. Tout se passe comi fils chauffés était due à qu du fil quand on le chauffe. un temps suffisant, il arriv aucune charge tant qu'il s pressions, il n'y a plus auc

Si l'on veut rendre à perdue, il faut, soit l'expo décharge positive provena rouge et placé dans la l'exposer à une décharge l et pour laquelle il joue le 1

H.-A. Wilson (2) a étu

⁽¹⁾ RICHARDSON, Philos. Mag Soc., t. VIII, 1903, p. 524.

⁽¹⁾ H.-A. WILSON, Philos. Ma.

positive; les résultats qu'il trouve, différents de ceux de Richardson, l'amènent à distinguer trois parts dans la déperdition positive du platine chauffé : 1° une perte temporaire, disparaissant au bout de quelques minutes, indépendante de la pression du gaz; 2° déperdition temporaire, disparaissant au bout de quelques heures de chauffe, due à une altération graduelle de l'état d'agrégation du platine; 3° perte permanente s'annulant dans le vide et croissant avec la pression du gaz qui, à une pression donnée, est fonction définie de la température.

Ces résultats montrent que, même à pression réduite, le phénomène est très complexe avec le platine; de récents travaux de Richardson ont grandement contribué à l'éclaireir.

En étudiant les charges émises par un fil de platine chargé positivement et porté dans le vide à température élevée, Richardson (¹) trouve que la décharge diminue asymptotiquement avec le temps quand on emploie un fil neuf; le courant tend vers une valeur à peu près constante. Entre ce courant limite et la pression, il existe une relation linéaire.

Plus récemment (2), il obtient des résultats bien plus complets: l'ionisation positive, c'est-à-dire le nombre d'ions positifs émis en une seconde par 1 cm² de la surface du platine, tend, avec le temps, vers un minimum qui dépend de la température et de la pression.

Dans l'oxygène aux basses pressions (plus petites que 1^{mm}) et à la température d'environ 1000° C., l'ionisation varie avec la racine carrée de la pression. Aux températures plus élevées et aux basses pressions, elle varie en raison directe de la pression; aux pressions plus élevées et à toute température la variation diminue quand

⁽¹⁾ RICHARDSON, Cambr. Proc., t. XIII, 1905, p. 58.

⁽²⁾ RICHARDSON, *Philos. Trans.*, t. CCVII, 1906, p. 1; *Proc. Roy. Soc.*, A, t. LXXVIII, 1906, p. 192.

osphérique, l'ion te de la pression. près avoir const rant limite, vers l itive, conserve, d ure et de pression itre que, à une pu pérature par une

itensité du coura stantes.

l'ionisation positi le métal; elle sei nasse de gaz abson nule contordant : r montrer l'influe absorbée sur l'é rdson montre que tube de platine ch i des charges négi proportionneller use en un temps in résumé, aux ba itives, comme celle : la température . la pression ord jué, l'intensité d'i t d'une façon co ire du gaz envir al et d'altérations . Expérience av aux qui se rappre tout à fait sembl

recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 475

kovitz (¹) a trouvé, pour l'émission des charges produites dans les gaz à très basses pressions par des fils d'iridium, d'osmium, de tantale, des résultats concordants avec ceux des fils de platine.

Les métaux plus altérables présentent une complexité plus grande par le fait même de leur altérabilité et il ne semble pas que l'on ait obtenu des résultats concluants dans l'étude de leur émission.

Srütt (2), partant des expériences de Guthrie, a tenté de mettre en évidence la perte d'électricité positive, aux températures les plus basses possibles; il met pour cela un électroscope à feuille d'or, chargé positivement, en contact avec un fil métallique, chauffé dans une étuve à température connue; il fait le vide dans l'électroscope et dans l'enceinte qui contient le fil il maintient une pression d'environ 1 cm; il mesure le temps que met la feuille de l'électroscope pour parcourir un certain nombre de divisions. Il tronve que ce temps diminue quand la température augmente. Par exemple, avec un fil d'argent, on a les résultats suivants:

Température. 15° 200° 236° 265° 277° 287° Courants.... 0,14 0,59 2,70 6,5 13,5 30

On remarque la rapidité avec laquelle augmente la vitesse de déperdition à partir de 250° environ. Dans l'hydrogène, la déperdition est plus rapide que dans l'air. En employant différents métaux, Srütt reconnaît que la nature du métal exerce une action médiocre; enfin une action chimique exercée par le gaz sur la surface métallique, par exemple la réduction de l'oxyde de cuivre par l'hydrogène, ne lui paraît pas savoriser la déperdition.

E. Brünner (3), en étudiant les déperditions électriques de l'air chaussé, trouve, au contraire, que ces déperditions

⁽¹⁾ RADAKOVITZ, Wien. Ber., t. DCXIV, p. 759.

⁽²⁾ SRÜTT, Philos. Mag., t. 1V, 1902, p. 98.

⁽³⁾ E. BRÜNNER, Ann. der Physik, t. XIV, nº 10 1904.

varient beaucoup avec et l'état de sa surface. l'électricité négative be chauffés pendant long l'oxyde de cuivre, l'hypositive alors qu'ils soi négative; à températu produit.

Enfin, tout récemmdéperdition de l'électr l'air, le chlore, l'ammo trouve que, dans le ch plus forte que dans l'ai moins vite que l'électri des électrodes de nat argent. Avec des électrouve, vers 250°, une positives et, à tempéra sion des charges négacharges positives par cuivre (Cu²O) et l'ér paraît être savorisée pa cuivre (CuO).

On voit que les résu cordants et complets; l'action chimique inter

J'ai essayé de faire l' métaux tels que le cuive on les chausse dans diff

Étant donnés les résu le platine dans l'air à la audacieux de tenter les altérables; il faut cepe expériences comporten

⁽¹⁾ CAMPETTI, Il nuovo Ci

encore avec des métaux vulgaires qu'on peut se placer le plus facilement dans des conditions identiques : car à chaque lecture on peut faire correspondre un fil neuf, ayant la même histoire que le précédent.

II. - DISPOSITION DES EXPÉRIENCES.

1. La méthode est celle employée par Richardson (1) pour l'étude des fils de platine aux basses pressions.

Le fil qu'on étudie est pris pour l'une des armatures du condensateur cylindrique, qui doit recueillir les charges émises; l'autre armature de ce condensateur est formée d'un cylindre de laiton de 10^{cm} de long et 3^{cm} de diamètre. Ce cylindre, noyé dans un mélange de paraffine et de soufre, est placé à l'intérieur d'un deuxième cylindre de 20^{cm} de long environ et de 4^{cm} de diamètre; ce dernier cylindre, relié en permanence avec le sol, joue le rôle d'écran électrostatique.

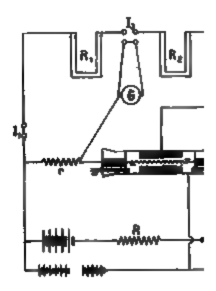
Le cylindre extérieur est fermé par deux bouchons de caoutchouc, porteurs de tubes à robinet, par lesquels on peut introduire différents gaz dans l'appareil. Dans l'axe des bouchons, qu'on a évidés, sont placés des cylindres de paraffine, qui isolent des tiges métalliques aux extrémités desquelles on peut fixer, au moyen de vis de serrage, les différents fils à étudier.

Le fil expérimenté est chaussé électriquement au moyen de cinq accumulateurs. Dans le circuit de ces accumulateurs se trouvent avec le fil étudié: un interrupteur l, une résistance sixe et très faible r, un rhéostat R permettant de faire varier à volonté le courant de chausse, un ampèremètre A. Ampèremètre, rhéostat, résistance sixe, interrupteur et accumulateurs étaient disposés sur des blocs de parassine et parsaitement isolés.

⁽¹⁾ RICHARDSON, Philos. Trans., A, t. CCI, 1903.

L'un des pôles d'une b est relié au fil étudié, l'au cylindrique du condensatu paires de quadrants d'un interrupteur commandé d'isoler à distance cette p de quadrants de l'électro sol. Il y a donc, entre les a différence de potentiel qu

L'électromètre, l'interrition sont protégés électros métalliques, en communia ment de l'électromètre est son aiguille est portée par lateurs à un potentiel d'env



la déviation du spot sur miroir, était de 300 divisio était largement suffisante, températures élevées : o augmentant la capacité de cela, en dérivation sur l auxiliaire formé de quelq de la paraffine. Les charges émises par le fil sont immédiatement captées par le champ électrique et viennent charger la paire de quadrants isolée de l'électromètre; l'aiguille dévie et cette déviation est d'autant plus rapide que les charges extraites, dans un temps donné, sont plus grandes.

Si l'on augmente la capacité de l'électromètre, il est évident que, pour une même charge extraite, la dissérance de potentiel entre les deux paires de quadrants sera moins grande et la déviation de l'aiguille moins forte.

Pour ne pas trop échauffer le gaz contenu dans le condensateur et ne pas avoir dans l'appareil de vapeurs de paraffine ou de soufre, il fallait ne chauffer le fil que pendant le temps nécessaire aux mesures. Après chaque opération on remplaçait le gaz du condensateur; pour cela le tube était relié d'un côté avec une trompe, qui permettait d'extraire le gaz, de l'autre avec un tube desséchant, qui laissait entrer dans l'appareil un gaz sec.

Aux températures élevées, pour éviter les vapeurs de soufre et de paraffine, qui n'auraient pas manqué de se produire, même au bout de quelques secondes de chauffe, le condensateur cylindrique, que nous avons vu, était remplacé par un tube de laiton de 25cm de long et de 4cm de diamètre. Ce tube constituait une des armatures du condensateur, l'autre armature étant formée par le fil luimême. Ce fil était soutenu par deux tiges métalliques isolées des bouchons, comme dans le cas du premier condensateur. Ce condensateur était placé sur des blocs de paraffine, dans une caisse doublée de papier d'étain qui, mise au sol, jouait le rôle d'écran électrostatique.

L'approximation dans la mesure du courant ne dépassait guère $\frac{1}{10}$; on avait en effet à mesurer des temps qui étaient quelquefois inférieurs à 10 secondes avec un chronomètre donnant $\frac{1}{4}$ de seconde, ce qui fait des erreurs relatives supérieures à $\frac{1}{40}$.

2. Température du fil. - La temperature du fil

chaussé était de trique, mesurée des charges exti

Cette résistar de Wheatstone Le fil étudié tenue à tempé constituent l'ui est formée par (

Immédiateme les interrupteur considérable pa étudié (plusieur dérivé est négli et la températui la fermeture de

La résistance on faisait varier deux branches le galvanomètre

La relation

donnait la valeu Si l'on conna rentes tempéral température du

Il n'est pas de la résistance simple connais: fait auparavant

On remplaça étuve, dans laq fixe. Un fil, p même longueui necherches sur les phénomènes électrocapillaires. 481 un tube en verre disposé dans l'étuve au moyen de deux tubulures latérales.

L'étuve était chauffée au moyen d'un fort bunsen; o plaçait dans l'étuve successivement de l'eau, du mercure du soufre, que l'on portait à l'ébullition. Le fil était plac sur la branche du pont de Whetastone qui porte la résistance fixe r. On avait ainsi la valeur de la résistance Paux températures suivantes:

15° environ, température ambiante lue sur le therme mêtre plongeant dans l'étuve;

100", eau bouillante;

200° environ, mercure chauffé, on réglait l'adductio du gaz de façon que cette température lue sur le therme mêtre se maintienne constante;

360°, mercure à l'ébullition;

440°, soufre à l'ébullition.

On peut, avec les résultats obtenus, construire la courb de variation de R, en fonction de la température. Cett courbe construite, la seule connaissance de la valeur de R permet de savoir la température du fil de l'expérience.

Pour avoir les températures supérieures à 440° il éta nécessaire de faire une extrapolation. M. Benoît (¹) a de terminé, entre o° et 860°, la variation de la résistanc d'un fil métallique en fonction de la température; il montré que cette variation pouvait se représenter par un équation de la forme

(1)
$$R_t = R_0(1 + at + bt^2),$$

Or, les variations obtenues pour R₁ entre 15° et 440 diffèrent peu de celles que donnerait la formule (1) ave les coefficients trouvés par M. Benoît, du moins pour de fils de cuivre et d'argent. Je me suis donc cru autorisé prendre, pour ces métaux, les valeurs que donnerait l

⁽¹⁾ BENOIT, Thèse, Paris, 1873.

ule de 900°. chacu be de ant, priure co Étak re étue amètre

iolqme tata de

y a suit chaque donc, de plusture donc, L'infa temp rgeme nue suit Étalo la de condiamèt

On a trouvé pour R4 les valeurs suivantes :

Température.	Valeurs de R ₁	
15	38o	
100	630	
205	995	
36o	1595	
440	1975	

Comme pour les sils de cuivre, l'erreur à chaque extré mité du sil peut être de 1^{mm}, d'où une approximatio de $\frac{1}{425}$, ce qui permet dans les lectures de R₁ une erreu absolue de quelques unités et ce qui produit sur la tem pérature une erreur relative de $\frac{1}{236}$; la température n sera donc connue qu'à quelques degrés près.

c. Étalonnage des fils d'argent. — Les fils étudié avaient une longueur de 25 et un diamètre de 0 ..., 3.

Les valeurs trouvées pour R, ont été :

Température.	Valeurs de R	
18	855	
100	1120	
215	1495	
36 o	2015	
440	2305	

Les valeurs extrapolées pour les températures supérieures sont :

Température.	Valeurs de R	
500	25:30	
600	2910	
700	3295	
800	3685	
900	4 080	

L'erreur relative, par suite de l'incertitude sur la lon gueur du sil, est de l'ordre de \(\frac{1}{125}\) qui donne dans la let ture une latitude d'erreur de plus de 16 unités et produ sur la température une erreur de quelques degrés.

Les mêmes tentatives, fait donné de très mauvais résul résistance d'un fil à l'autr même bobine, des variatio ôtaient aux expériences tou évaluation approximative d courant qui passe dans le fil minaire, permet cependant les phénomènes présentent l dans le cas du cuivre, du fer

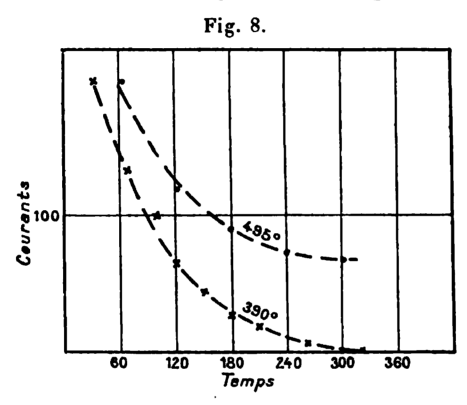
III. — ÉTUDE DES

1. Fatigue du fil. — Ç températures relativement charges positives : cette émi l'électromètre employé, apps de 250° à 300°. A des tempé on voit l'aiguille de l'électr rapidement, puis ralentir et le fil a émis des charges éprouve une fatigue.

Cette fatigue se manifeste ture. Par exemple, avec un fi de 390°, on a trouvé pour le suivantes :

> Temps au bout duquel on fait la lecture. Ch

 Au bout de 5 minutes de chausse le courant est tombé à $\frac{1}{40}$ de sa valeur. Dans cette expérience la sensibilité de l'électromètre avait été réduite par interposition du condensateur. Les charges négatives émises à cette température pour la même sensibilité étaient presque nulles, en tout cas ne pouvaient pas permettre des mesures. On remarquera que la courbe qui représente la variation du courant en fonction du temps se rapproche asymptotiquement de l'axe des temps. Si la température est plus



élevée, la fatigue du fil, très rapide dans les premières secondes, semble ensuite être plus lente et le courant tend vers une valeur limite.

Par exemple, à la température de 495°, un fil de cuivre identique au précédent a donné :

Temps de chausse.	Champ.	Courants.
• 60	volts +#40	200
120	»	120
180))	91
240	»	76
300	w	70

Il en est de même avec un sil de fer. Par exemple, à la température de 420°, un sil de fer a donné les charges suivantes:

Temps de chauffe.	Champ.
60 eec	+140
130	
180	
240	
300	

On voit que la fatigue est mo fer qu'avec un fil de cuivre, pui de chauffe le courant tombe à la qu'avec le cuivre il est tombé p

Avec un fil d'argent à la m cette fatigue est encore moins ra

Temps de chauffe.	Champ.
60	+140
120	10
180	
240	
300	

Le courant baisse brusquemes secondes, puis beaucoup plus minutes suivantes.

La fatigue semble donc d'a métal est plus oxydable; il est n cette fatigue ne tiendrait pas recouvre le métal; en empêchas arrêter la fatigue, et, en effet cuivre, chauffé dans le gaz carl coup moins vite que quand il e

A la même température de : le gaz carbonique donne :

_	
Temps de chauffe.	Champ.
sec	₩.
60	+440
120	
180	
240	
200	

Temps de chauffe.	Champ.	Courants.
60 sec	volts +440	200
120))	100 ·
150)	27
180	»	9
240))	3
300	>>	2

La fatigue est donc beaucoup plus rapide à l'air que dans le gaz carbonique. Elle est accélérée par l'oxydation de la surface.

L'émission des charges est particulièrement intense avec des surfaces fraîchement nettoyées; elle est beaucoup plus grande avec un fil qui a été lavé aux acides et à l'eau qu'avec un fil tel qu'il vient de la bobine.

Par exemple, un fil de cuivre ordinaire à une température de 300° donne, avec un champ de 450 volts, un courant initial de 40 unités, qui baisse rapidement à 20, puis à 0.

Un fil de cuivre identique, provenant de la même bobine, mais lavé à l'acide azotique et à l'eau distillée, donne, à la même température de 300°, un courant initial de 400 qui baisse d'ailleurs très rapidement pour devenir finalement o.

La même expérience réussit tout aussi bien avec des métaux qui, comme l'argent, le fer ou le nickel, sont attaquables par l'acide azotique; le nettoyage de leur surface augmente l'émission d'une façon considérable.

Inversement, une altération de la surface produit une diminution considérable dans l'émission du fil, comme le montre l'expérience suivante :

Un fil d'argent, après quelques minutes de chauffe, donne à l'air un courant à peu près constant de 150 unités. On remplace l'air de l'appareil par de l'hydrogène sulfuré et l'on porte le fil à la même baisse rapidement et devient éga l'hydrogène sulfuré et l'on fait ele fil à la température qu'il avait p est insignifiant et est tombé à formation à la surface du fil d'un gent a suffi pour enlever au f même que la formation d'une co du fil diminuait cette activité et

Si l'altération de la surface es fil, il en résulte qu'on rendra perdue en faisant disparaître l'al

L'expérience montre, en effet des fils de cuivre, de fer, de ni disparition complète de leur act moyen d'un acide, on leur re d'émettre des charges positives.

Le même effet régénérateur se chauffe un fil déjà fatigué dans u gène, qui, réduisant l'oxyde fore ration superficielle.

Enfin, une simple action mécat d'oxyde formée à la surface, ren Avec des fils d'argent et même la filière fait disparaître la fatigu

Quand un fil, quelle que soit certaine température, est porté élevée, lorsqu'on revient à la t fatigue est accentuée et le fil ér plus faibles que celles qu'il émett sa température; ce résultat, déjé dans le cas d'un fil de platine, mission des charges positives substance, en dissolution dans métal quand on le chauffe, d'où l

recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 489

avec le temps de chausse et quand on revient d'une certaine température à une température insérieure. Ce résultat s'explique tout aussi bien en admettant que la fatigue est due à une altération de la surface; en augmentant la température on accentue l'altération de la surface, et quand on revient à une température insérieure, l'altération étant permanente, le fil est plus fatigué que si on l'avait toujours maintenu à la température initiale.

La réaction chimique, produite à la surface du fil, intervient donc dans le phénomène par l'altération superficielle qu'elle produit. Certains physiciens ont vu dans cette action l'unique cause de l'émission des charges positives, l'émission des charges cessant quand la couche d'oxyde formée empêche l'oxydation d'être plus profonde. Nous verrons plus loin que cette explication est tout à fait insuffisante. Les expériences qui précèdent amèneraient au contraire à penser que ce sont les fils le moins facilement oxydables, comme l'argent, qui émettent les charges en quantités les plus considérables, puisque leur surface s'altère moins facilement et que par suite ils se fatiguent moins vite.

En résumé, l'expérience montre que, comme pour le platine, avec des métaux tels que l'argent, le nickel, le fer et le cuivre, lorsqu'on chausse un sil neuf, les charges positives émises diminuent assez rapidement et semblent tendre asymptotiquement vers une valeur limite, d'autant plus grande que la température d'expérience est plus élevée. En outre, la fatigue du sil est d'autant plus rapide que l'altération de la surface se produit plus facilement.

Nous allons voir que les charges ainsi émises sont en quantité limitée; la mise en évidence du courant de saturation ramènera la conductibilité momentanée du gaz à une simple ionisation.

2. Courant de saturation. — Ce que nous avons dit précédemment nous montre que les résultats deviendront

comparables, pour un même sil, si l'on opère à une température suffisamment élevée et si l'on ne fait les mesures qu'après que le courant a atteint à peu près la valeur limite vers laquelle il semble tendre. Il faut que les opérations soient assez rapides, que le fil ne soit chauffé que le temps nécessaire aux lectures et que le gaz soit remplacé après chaque opération pour qu'il n'y ait pas échaussement de l'appareil et volatilisation de parassine. Aux températures relativement basses, la fatigue est trop rapide pour qu'un même fil puisse servir pour des mesures avec des champs différents et donner des résultats comparables. J'ai pu cependant mettre même à ces températures le courant de saturation en évidence en prenant un fil neuf pour chaque lecture et en faisant la mesure après le même nombre de secondes de chauffe; les fils étaient pris identiques entre eux et décapés avant chaque opération : les résultats pour un même champ sont à peu près concordants et la mise en évidence du courant de saturation se fait très nettoment.

Cependant, il est plus simple d'opérer aux températures élevées; il est alors nécessaire de réduire, par interposition du condensateur, la sensibilité de l'électromètre. Par exemple, avec un fil de cuivre, alors que les charges négatives sont à peu près nulles, on trouve à 470° C., pour les charges positives, les valeurs suivantes :

Champ.	Courants.	
volts	•	
-140	114	
352	115	
÷264	107	
 176	79	
+ 8 8	49	
+ 44	20	
22	7	
10	2	
0	légère charge positive.	

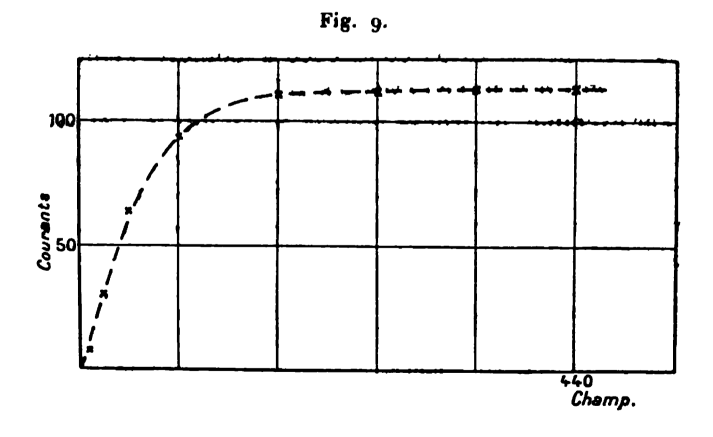
RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 491

La difficulté avec les autres métaux est moins grande qu'avec le cuivre, car ces métaux se fatiguent moins vite; en opérant assez rapidement et en faisant passer le courant seulement pendant le temps nécessaire pour faire la lecture, les résultats restent concordants.

Par exemple, un sil de clavecin, à une température de 360°, alors que l'électromètre n'accuse aucune charge négative, donne les charges positives suivantes :

Champ.	Courants.
volts	
+440	114
+352	112
+352	114
+264	114
+1 <i>7</i> 6	111
+ 88	93
+ 44	64
+ 22	3 o
+ 10	8
+ 10	8,3
+ 4	r
+-35 2	111
+440	Q .

Résultats consignés par la courbe suivante :



Avec un fil d'argent on obtient des résultats analogues :

Champ.	Courants.
velte +-440	135
+352	135
+264	130
+176	106
+ 88 +	80
+ 44	50
+ 22	25
+ 12	12
÷ 6	2
-352	0

La conductibilité produite par les métaux chauds ne peut être due qu'à la formation d'une quantité limitée de charges électriques bien déterminée pour chaque température. Nous allons voir comment varie cette charge quand la température augmente.

3. Variation du courant de saturation avec la température. — Si l'on augmente progressivement la température d'un fil, il arrive un moment où il y a émission de faibles charges qui produisent une déviation limitée du spot. Avec des fils qui ont été lavés aux acides cette apparition a lieu à température plus basse qu'avec des fils tels qu'ils viennent de la bobine.

Les températures où commence à poindre l'émission des charges varient peu avec les différents métaux.

Par exemple, on trouve pour la sensibilité de l'électromètre des températures voisines de 250°; avec des appareils plus sensibles on constaterait probablement une émission à température plus basse, comme l'a montré Strütt:

Avec les fils de	cuivre	émission très n	ette à 250
10	fer	10	230
10	nickel	20	260
31	argeni		300

A mesure que la température augmente la déviation du spot augmente aussi; il arrive un moment où la déviation continue indique une émission prolongée des charges.

Pour voir l'influence de la température sur l'émission des charges, on porte le fil à une température convenable, on mesure plusieurs fois les charges émises à cette température; les valeurs successives qu'on trouve tendent vers une limite qu'on prend comme valeur du courant de saturation à la température de l'expérience.

On a par exemple trouvé avec des fils de cuivre :

Résistance.	Température.	Courants.
	0	
366o	300	2
4028	355	7
4320	398	28
4400	415	5 0
446o	420	64
4625	440	100
475o	460	165

On voit que l'augmentation a lieu suivant une forme exponentielle. Elster et Geitel ont trouvé que, dans le cas du platine chaussé à l'air, l'émission des charges passait par un maximum et qu'elle décroissait ensuite. Il était donc nécessaire de voir s'il se produisait un phénomène analogue pour le cuivre et par conséquent d'opérer à température plus élevée. Il devenait alors indispensable de réduire la sensibilité de l'électromètre et d'employer le deuxième condensateur dont nous avons parlé.

On a alors obtenu les valeurs suivantes :

Résistance.	Température.	Courants.
	_0	
6680	715	5
6825	735	7
7190	782	15
7450	815	25
763 0	8 45	39
783o	87o	56
8000	890	75
8220	920	130

La variation a encore lieu anivant une forme exponentielle :

Fig. 10.

Courents

Températuras

Avec les autres métaux l'allure est la même ; par exemple, avec le fer on obtient :

Résistance.	Température.	Courant
	-10	_
1120	240	
1200	260	3
1315	290	31
1440	320	57
156o	35o	110

L'insuffisance de courant des cinq accumulateurs de chauffe ne m'a pas permis d'opérer aux températures plus élevées avec des fils de fer, mais cette opération a pu être faite avec des fils d'argent; elle a donné des résultats tout à fait analogues à ceux qu'avait donnés le cuivre:

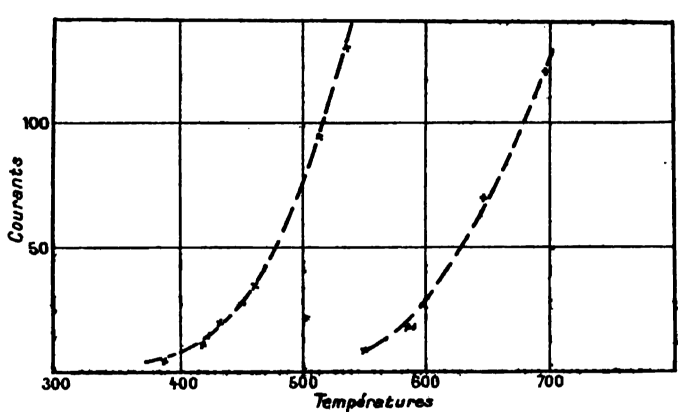
Résistance.	Température.	Courant.
2125	390	6,5
9215	118	13
2270	\$33	20
2370	≨ 6o	35
າກຳ	513	93
2630	53 1	135

Et aux températures plus élevées:

Résistance.	Température.	Courant.
	•	
2715	55o	9
2850	585	18
3080	647	70
3 2 7 5	695	120
365 5	770	200

On voit que la variation est de même forme que les précédentes. Les résultats sont résumés par les courbes.

Fig. 11.



IV. - Comparaison des charges négatives aux charges positives.

L'émission des charges négatives ne se produit que bien après celle des charges positives. Elle présente les mêmes caractères.

Comme cette dernière elle ne se présente pas nettement: si l'on chausse un sil neus vers une température de 400°, l'électromètre indique une émission de charges négatives, mais cette émission est presque immédiatement limitée et ne se reproduit plus avec un sil qui a été chaussé à cette température.

J'apparition de cette émission négative se produit plus avec les métaux non oxydables comme l'argent qu'avec et qui s'oxydent facilement comme le cuivre : c'est ainsi un fil d'argent chauffé à une température voisine de 400° et une quantité d'électricité supérieure à celle que duit un fil de cuivre à une température voisine de 540°, antité d'électricité d'ailleurs rapidement limitée.

Comme dans le cas des charges positives, les fils ouvent une fatigue pour l'émission des charges néga-

Linsi un fil d'argent à une température de 450° donne charges suivantes :

Au bout de:	Courant.
100	
60	120
120	60
150	20
210	7

l'état de la surface intervient dans l'émission, et l'altéon de cette surface, quand on augmente la tempérac, semble être une des causes de la fatigue du fil : tération de la surface d'un fil d'argent, produite en le uffant dans l'hydrogène sulfuré, provoque une diminunotable des charges négatives émises à l'air, mais aussi considérable que celle que nous avons vue pour charges positives.

le nettoyage de la surface du fil par un acide qui l'atue provoque une augmentation très notable des charges atives, comme pour les charges positives.

Le passage d'un fil d'une température inférieure à une pérature supérieure accélère la fatigue quand il revient uite à la température inférieure.

lu résumé, l'altération de la surface paraît s'opposer apparition dans le gaz des charges négatives; c'est prolement pour cette raison qu'avec les métaux oxydables nechenches sur les phénomènes électrocapillaires. 497 comme le cuivre, l'émission des charges négatives n'est pas aussi intense qu'avec les métaux non oxydables comme l'argent.

Si l'on augmente la température de l'expérience, les charges émises semblent tendre vers une valeur limite, après avoir diminué rapidement.

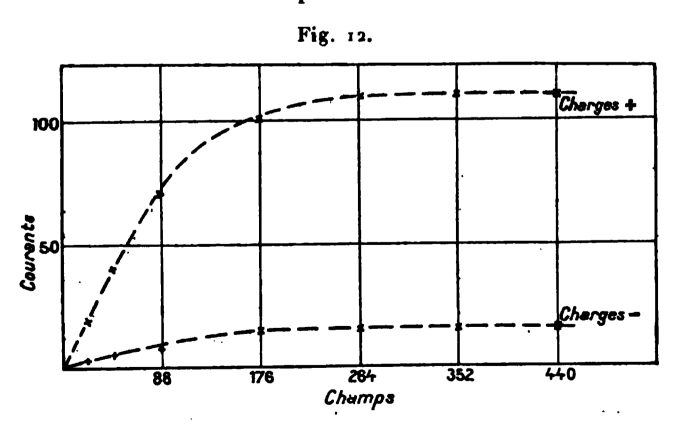
Aux températures élevées, quand le courant a à peu près atteint sa valeur limite, on peut facilement mettre en évidence le courant de saturation.

Exemple: fil d'argent à une température de 520° C.

Champ.	Courant
volts	
440	16
-352	16
264	15
—176	15
→ 88	8,7
 44	5
— 22	2
— 12	I
+44o	110

A la même température, pour les charges positives, la valeur du courant de saturation est 110.

Les courbes représentent les charges positives et négatives extraites à cette température :

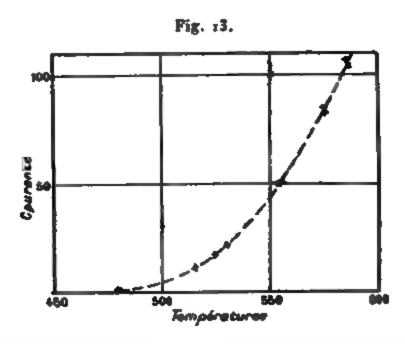


Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Août 1908.)

La valeur de ce courant de saturation augmente avec la température; il semble que ce soit encore suivant une loi exponentielle. On a trouvé par exemple avec un fil d'argent:

Température.	Courant.	
480°	faible courant	
515	12	
525	18	
53o	92	
555 -	50	
5 7 6	83	
, 58 ₇	108	

La courbe représente les variations pour les charges négatives :



On sait que dans le vide (') avec un fil de platine, aux basses températures, les charges émises sont toutes positives; mais, à mesure que la température augmente, les charges négatives augmentent également; puis, vers 900°, les deux charges sont égales et, à température plus élevée, ce sont les charges négatives qui prédominent. Il est donc

⁽¹⁾ RICHARDSON, Phil. Trans., A, t. GCI, 1905, p. 497.

necherches sur les phénomèmes électrocapillaires. 499 intéressant de voir si, à la pression ordinaire et dans l'air aux températures élevées, les charges négatives deviennent supérieures aux charges positives avec les différents métaux employés.

Quelle que soit la température de l'opération, jusqu'à rupture du fil, la charge positive a toujours été supérieure à la charge négative, mais la différence est beaucoup plus accentuée pour des fils de cuivre que pour des fils d'argent :

Ainsi avec un fil d'argent, à une température voisine de 850°, avec un champ de 88 volts, si le champ est positif le courant est 100, s'il est négatif il n'est plus que de 15 unités; le fil d'ailleurs ne tarde pas à casser.

Avec un fil de nickel, à température très élevée, le courant négatif correspond à 10 unités, le courant positif à plus de 500.

Avec un fil de cuivre, à une température voisine de 900°, alors que les charges positives dépassent 400 unités, les charges négatives ne donnent que a unités pour la même sensibilité réduite de l'électromètre.

La prépondérance des charges positives s'affirme donc même aux températures les plus élevées.

En résumé, il existe entre les charges positives et négatives une dissymétrie très nette; cette dissymétrie amène à penser que l'émission des charges positives et négatives n'est pas due à la même cause. Nous allons voir cette dissymétrie s'accentuer quand on change la nature du gaz qui entoure le fil.

V. - Influence des réactions chimiques.

Nous avons vu que l'oxydation d'un métal produisait une fatigue du fil; on pourrait croire que l'émission est due à l'oxydation et que la couche d'oxyde formée, en arrêtant l'oxydation, donne au fil cette apparence de fatigue. Nous avons vu que Stanton et, plus récemment, Campetti, attribuent à cette oxydation du cuivre l'augmentation des charges positives qu'on trouve dans l'air chauffé vers 250° C.

Pour mettre en évidence le rôle de cette oxydation dans le phénomène, nous avons deux moyens : la supprimer et l'accélérer, et voir les différences présentées avec les cas de l'air.

Pour supprimer l'oxydation on a chauffé les métaux dans le gaz carbonique, pour l'accélérer on les a chauffés dans l'oxygène.

1. Métaux chauffés dans CO². — Un fil de cuivre, chauffé progressivement dans du gaz carbonique, donne une émission nette de charges positives vers 250°; il ne porte à ce moment aucune trace d'oxydation et l'on ne peut pas, à cette température, faire intervenir la dissociation de CO² pour expliquer la présence des charges positives. Les charges positives émises ne sont donc pas uniquement dues à l'oxydation du métal.

A une température de 300°, un fil de cuivre chauffé dans l'air et un fil chauffé dans le gaz carbonique donnent à peu près la même charge initiale de 200 unités; mais, alors que cette charge baisse rapidement pour le fil chauffé à l'air, elle diminue beaucoup moins vite pour le fil chauffé dans CO², qui ne porte d'ailleurs pas de trace d'oxydation: ainsi donc, non seulement l'oxydation du fil n'augmente pas de façon sensible l'émission des charges positives, mais encore, par suite de l'altération superficielle qu'elle produit, elle s'oppose à cette émission.

L'émission est donc dans ce cas indépendante de l'oxydation; elle présente d'ailleurs les mêmes caractères que dans le cas de l'air. Le courant de saturation est particulièrement facile à mettre en évidence, le fil ne se fatiguant pas aussi vite qu'à l'air.

... Par exemple, à 290°, on a les valeurs suivantes :

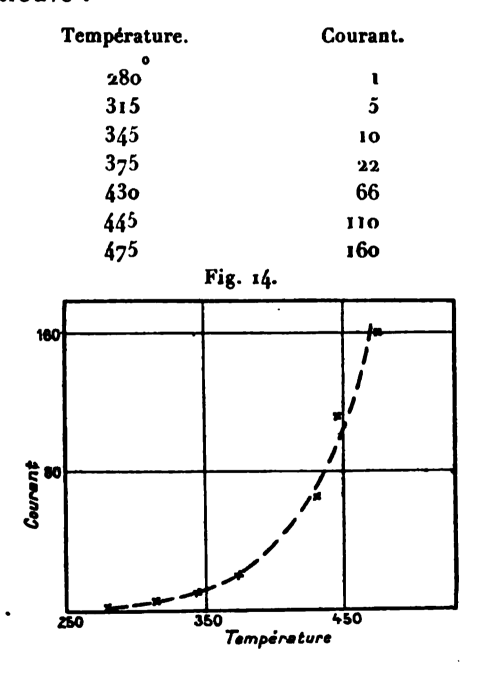
RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 501

Champ.	Courant
+440	100
+352	100
+264	100
+176	100
+ 88	66
+ 44	42
+ 22	20
+ 10	9

A cette température-là, dans l'air, il eût été impossible d'avoir deux mesures successives comparables, étant donnée la rapidité de fatigue du fil.

Le courant de saturation en fonction de la température varie suivant une loi analogue à celle du cas de l'air.

On a trouvé:



résultats représentés par une courbe analogue à celle qu'on a trouvée pour l'air.

ture élevée après avoir été chauffé à l'air, les charges tives sont diminuées par suite de l'état d'altération s lequel se trouve la surface et elles sont alors plus les que dans l'air avec le même fil. ar exemple, un fil a donné:

	Courant de chauffe,	Champ.	Charges émises.
Chauffé à l'air) 10,30 (10,70	+410	6
Casone a Lan	(10,70	P	135
- Jane COS	10.50		57
 dans CO² 	£ 11	•	140

n résumé, une suppression de l'oxydation n'arrête l'émission des charges positives.

16o

. Métaux chaussés dans l'oxygène. — Si l'oxydaintervient dans le phénomène, en chaussant le métal s de l'oxygène, on devra avoir une augmentation des ges émises. C'est l'inverse qui a hen.

'xemple. — Fil de cuivre chauffé alternativement ; l'air et l'oxygène :

	Courant. de chauffe.	Champ.	Charges émises.
Chauffé à l'air	10	+440	66
 dans l'oxygène. 	10.30 10.30		10 40
→ à l'air	10,40		80
 dans l'oxygène.) 10,40 { 11	,	.≨o 135
» à l'air	, 10,10 (10,60		40 120

le même si l'on commence par l'oxygène :

•	Courant de chausse.	Champ.	Charges émises,
Chauffé dans l'oxygène.	amp OI,O1 II	+440 *	12 135
» à l'air	10,30	»	6 0 135
» dans l'oxygène.	11,30 10,80	,	80 160

On voit donc que l'oxydation du fil intervient moins que la présence même du gaz oxygène, qui se traduit par une diminution de l'émission.

Cette diminution se manifeste d'ailleurs avec les métaux non oxydables tels que l'argent :

	Courant de chauffe.	Champ.	Charges émises.
Chauffé à l'air	amp 10 JO	+-44 <u>0</u> *	‡50 ‡5
Avec un autre fil:	•		
Chauffé dans l'oxygène. » à l'air	<u>-</u>	+440	100 250

Le nickel et le fer ont donné des résultats analogues. Il résulte de ces expériences que, si l'action chimique du métal sur le gaz exerce une influence sur les charges émises, cette influence doit être faible, par rapport à celle qu'exerce une simple variation de température sur le système formé par le fil et par le gaz environnant. Ce ne peut être que dans les cas où l'action chimique est particulièrement vive, qu'on peut espérer avoir une augmentation sensible des charges émises.

3. Cas où l'action chimique semble intervenir. — O.-W. Richardson (1) a signalé un cas où cette action

⁽¹⁾ RICHARDSON, Phil. Mag., t. IX, 1905, p. 407.

chimique intervient très nettement dans l'émission des charges positives.

Voici son expérience et les résultats obtenus: un fil de platine neuf, décapé à l'acide azotique et chauffé au bunsen donne, quand il est porté dans un bon vide à la température de 680°, une perte de 312 unités; après l'avoir maintenu pendant 52 minutes à cette température, la perte tombe à 7,5 unités; si l'on abaisse la température à 610° cette perte devient 1,3. On introduit alors de la vapeur de phosphore: à la température ordinaire on trouve une perte de 2175 unités. Si l'on chauffe à 200° la perte devient 16900 unités, mais le fil casse aussitôt. Cette augmentation considérable des charges positives émises ne peut guère s'expliquer que par un bouleversement moléculaire dû à une action chimique très vive.

Dans le cas d'un fil d'argent chauffé dans l'hydrogène sulfuré, le phénomène, quoique beaucoup moins net, présente une certaine analogie avec le cas signalé par Richardson.

Le fil est chauffé dans l'air :

Courant		Charges
de chausse.	Champ.	émises.
amp 8,60	+440	7,5
8,70	»	18
9,40	Ċ	160

Le même fil dans l'hydrogène sulfuré :

Courant		Charges
de chauffe.	Champ.	émises.
amp 8,80	+440	20
y	»	12
n	*	6,5
9,30	»	20
D	»	16
	D	11
9,50	>>	22
»	ø	15
n)	11

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 505

La fatigue est donc très rapide par suite de l'altération de surface; elle persiste si l'on rechauffe le même fil à l'air :

Courant		Charges
de chausse.	Champ.	émises.
amp		_
9,20	+440	τ
9,40	>	2,8
9,65	»	4

Presque tout l'effet dû à l'augmentation de température a disparu. Le même fil dans l'hydrogène sulfuré:

Courant de chauffe.	Champ.	Charges émises.
amp 8,80	+440	10
8,90	»	25
9	w	3 o
>	»	33
x	*	40

Le phénomène est donc plus intense que dans l'air; à partir de ce moment le fil, au lieu d'éprouver une fatigue, présente au contraire une augmentation de l'émission; cette émission semble donc avoir une autre cause qu'au début.

En renouvelant H2S:

Courant		Charges
de chauffe.	Champ.	émises.
amp 8,40	+440	26
8,40))	32
9	×	135
9	>	155

l'augmentation devient alors considérable et le fil casse. Il semble que l'action chimique se précipite à la fin : c'est d'ailleurs à la fin que le fil se recouvre de paillettes noires de sulfure d'argent.

L'expérience a toujours donné les mêmes résultats : au début l'émission dans l'hydrogène sulfuré est moins vive

ne dans l'air, la formation de sulfure faisant disparattre peu près complètement les charges émises dans l'air; uis, la réaction se poursuivant, l'émission des charges ositives augmente; à la fin de la réaction cette augmention est assez considérable pour que l'émission se proaise même à la température ordinaire, le fil ne tardant ailleurs pas à casser. Quant aux charges négatives, émission n'est pas augmentée à mesure que l'attaque du l s'accélère.

En résumé, il semble bien que l'action chimique interenne, mais il est impossible d'obtenir au moyen des étaux chaussés des renseignements sur son influence, car l'action chimique se superpose un esset beaucoup plus nportant, uniquement dû à l'augmentation de la tempéture et au contact métal-gaz. Si l'on veut étudier l'inuence des réactions chimiques sur l'ionisation, à partir es métaux chaussés, on se trouve dans des conditions ussi peu savorables que si l'on voulait faire cette étude à artir des gaz récemment préparés ; dans ce dernier cas, ux charges dues à l'action chimique viennent s'ajouter elles que produit le barbotage; dans le premier cas, c'est augmentation de température qui vient augmenter les narges qu'a pu produire la réaction chimique.

VI. - NATURE DES IONS. MODILITÉ.

1. L'existence d'un courant de saturation ramène la inductibilité, communiquée aux gaz par les métaux nauffés, à une ionisation ordinaire, c'est-à-dire à l'apparion dans le gaz de centres électriques; ces ions, se déplant dans le champ électrique, créent un courant entre les matures du condensateur; comme leur production est mitée, ce courant n'augmente pas indéfiniment avec la flérence de potentiel aux armatures.

La vitesse avec lequelle ces centres se déplacent dans le ramp électrique est finie et n'est pas la même dans loss RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 507 les cas, d'où la notion de mobilité des ions; la mobilité étant la vitesse acquise par le centre dans un champ unité (un champ de 1 volt par centimètre).

Les mobilités des ions, dans les divers cas connus, les font ranger en deux catégories : les ions ordinaires et les gros ions.

Les ions ordinaires, par exemple, ceux produits par les rayons X, les rayons de Becquerel, ont une mobilité de l'ordre de 1^{em} par seconde dans un champ de 1 volt par centimètre.

Les gros ions ont une mobilité inférieure à $\frac{1}{30}$ de millimètre dans un champ de 1 volt par centimètre; on les rencontre, par exemple, dans les gaz de l'électrolyse ('), dans l'émanation du phosphore, les gaz récemment préparés (2), les gaz de la flamme (3), etc.

On n'a pas trouvé, entre ces deux catégories, des ions de mobilité intermédiaire. M. E. Bloch (*) a montré que les ions des gaz issus de la flamme, pour lesquels Mac Clelland avait trouvé des valeurs variant entre 2^{mm}, 3 et o^{mm}, 4, se rangent dans la catégorie des gros ions, quand on a soin de les ramener à la température ordinaire.

Les expériences de Child (5) et celles de Rutherford (6) montrent que la mobilité des ions émis par le platine incandescent est de l'ordre de 1^{cm} à 2^{cm} dans un champ de 1 volt par centimètre. La mobilité était, soit mesurée par la méthode du champ alternatif (7), soit déduite de la chute de potentiel (8) entre une lame de platine incan-

⁽¹⁾ Townsend, Philos. Mag., L. XLV, 1898, p. 125.

⁽²⁾ E. Bloch, Thèse, Paris, 1904.

⁽³⁾ E. Bloch, Bulletin des séances de la Société française de Phys., 1905, p. 456.

⁽⁴⁾ E. BLOCK, loc. cit.

⁽⁵⁾ CHILD, Physical Review, t. XIV, 1902, p. 221-265.

⁽⁶⁾ RUTHERFORD, Physical Review, t. XIII, 1901, p. 321.

⁽¹⁾ Langevin, Thèse, 1902.

⁽¹⁾ RUTHERFORD, Physical Review, t. XIII, 1901.

descente et une deuxième lame parallèle. Les mobilités obtenues étaient donc celles qu'avaient les ions au moment de leur production, c'est-à-dire à température élevée. Il m'a paru intéressant d'essayer, pour les centres électriques produits par les métaux chauffés, un travail analogue à celui de M. E. Bloch pour les gaz issus de la flamme et de rechercher quelle est la mobilité des charges émises, quand les gaz sont ramenés à la température ordinaire.

2. Disposition expérimentale. — La méthode employée est la méthode des courants gazeux; le gaz étudié passe dans un condensateur cylindrique entre les armatures duquel on établit une différence de potentiel. Il est évident que le champ nécessaire pour extraire tous les ions qui sont dans le gaz, et par suite pour obtenir le courant de saturation, devra être d'autant plus grand que la mobilité des ions sera petite et le débit du gaz plus rapide. Il dépendra également de la longueur du condensateur et de l'intervalle qui sépare ses armatures.

La théorie (1) montre que la différence de potentiel, nécessaire pour obtenir le courant de saturation, est donnée par la relation

(1)
$$V = \frac{U \operatorname{Log} \frac{b}{a}}{2\pi l K};$$

V différence de potentiel exprimée en volts, U débit du gaz exprimé en centimètres cubes, b rayon de l'armature extérieure, a et l rayon et longueur de l'armature interne en centimètres, K mobilité des ions en centimètres-seconde.

La théorie suppose le champ uniforme et la mobilité des ions bien définie; dans ces conditions la courbe de saturation présente un coude très net; quand les mobilités sont variées, l'angle du coude s'émousse et est remplacé par un raccord à courbure plus ou moins grande. On

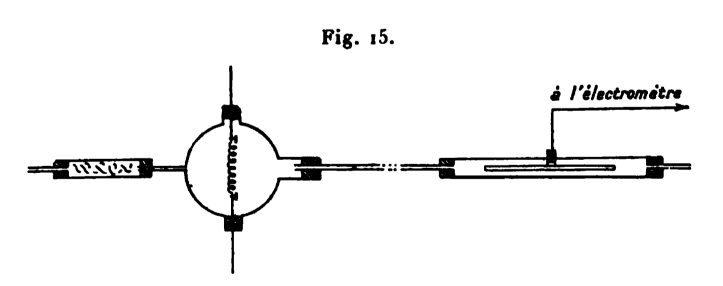
⁽¹⁾ E. BLOCH, Ann. Ch. Phys., t. IV, 1905, p. 47.

necherches sur les phénomènes électrocapillaires. 509 peut encore cependant à partir de la formule (1) obtenir la valeur d'une mobilité moyenne.

La mesure des mobilités moyennes revient donc à la détermination de la courbe de saturation.

L'appareil était disposé de la façon suivante :

L'air provenant d'un récipient à air comprimé passe dans un détendeur; un régulateur de pression permet d'obtenir un débit constant. Ce débit est mesuré au moyen d'un compteur à gaz ordinaire. A sa sortie du compteur l'air traverse un tube rempli de coton qui a pour but d'arrêter les poussières ou les ions que le gaz pourrait contenir; il vient ensuite dans un récipient où le sil étudié est chauffé au moyen d'un courant électrique. Le récipient dans lequel le fil était chaussé avait plus de 11 de capacité; il était séparé du condensateur par un tube de verre de 50^{cm} de longueur environ et de 1^{cm} de diamètre; le fil n'était chaussé que pendant le temps nécessaire aux lectures et remplacé après chaque opération; étant donnée la vitesse du courant d'air, le gaz arrivait dans le condensateur à une température qui devait être voisine de la température ordinaire; en tout cas, à la sortie du tube à mobilité un thermomètre n'indiquait aucune variation sensible de température.



L'armature extérieure du condensateur cylindrique avait 2^{cm}, 8 de diamètre, l'armature intérieure 35^{cm}, 5 de long et 0^{cm}, 8 de diamètre. Cette dernière armature était

reliée à une des paires de quadrants d'un électromètre Curie, disposé comme nous l'avons déjà vu. L'armature externe était reliée à l'un des pôles d'une batterie d'accumulateurs, dont l'autre pôle était au sol; il existait donc une différence de potentiel, variable à volonté, entre les deux armatures. Le tube à mobilité, parfaitement isolé à la parassine, était protégé électrostatiquement, ainsi que l'électromètre et le tube de connexion.

3. Les résultats obtenus dépendent naturellement de la vitesse du courant gazeux.

Par exemple, pour un débit de 112^{en} par seconde, on a trouvé pour les charges positives:

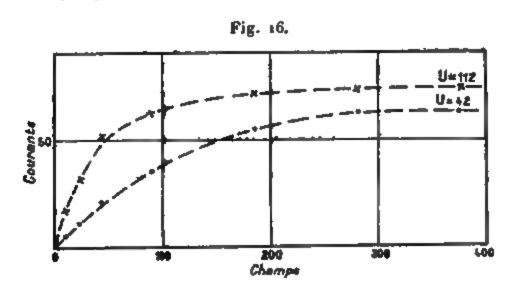
Champ.	Courant.
+375	73
+28 3	73
+185	71
+ 90	62
→ 45	52
+ 22	31
+ 11	18
O	0

Pour un débit de 42^{cm²} par seconde, on n'a plus que:

Champ.	Couragt,		
+375	63		
+280	63		
+185	55		
- 90	35		
+ 45	20		
+ 22	11		
+ 11	5		
0	U		

Les résultats sont représentés par les deux courbes (fig. 16).

Quand la vitesse du gaz diminue on voit que le coude devient moins net; donc, comme dans le cas des gaz issus de la flamme, il doit exister des ions dont la mobilité est RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 511 d'autant plus faible qu'ils mettent plus de temps pour arriver jusqu'au condensateur.



L'emploi de la formule théorique donne comme vale de ces mobilités :

Pour
$$U = 112...$$
 $K = 0^{mn}$, og6 seconde-volt-cm
Pour $U = 42...$ $K = 0^{mn}$, 617 seconde-volt-cm

On voit que ces mobilités sont de l'ordre de celles gros ions.

Les ions négatifs présentent un courant de saturati moins intense que les ions positifs, mais ils donnent c résultats analogues, quoique moins bien définis.

VII. - Conclusion.

Il résulte des expériences de ce Chapitre que, dans l' à la pression ordinaire, les phénomènes ont une allure (rappelle les résultats obtenus par Richardson dans gaz aux basses pressions avec le platine.

Quoique l'action chimique produite à la surface métal intervienne dans le phénomène, on ne peut exp quer par cette intervention les résultats obtenus. On a outre l'impression que le phénomène est surtout supficiel; il est naturel de penser à la couche double éle rique qui doit exister à la surface de séparation du métal t du gaz.

Nous allons voir dans le Chapitre III comment on eut, en partant de cette notion, expliquer les résultats apérimentaux des deux premières Parties.

CHAPITRE III.

Théorie électronique des métaux.

I.

1. On a distingué pendant longtemps deux classes de onducteurs : ceux qui laissent passer le courant, sans acune modification moléculaire apparente, comme les étaux; ceux pour lesquels ce passage est accompagné une décomposition chimique, comme les électrolytes.

Dans ce dernier cas, la théorie d'Arrhénius explique utes les particularités de la conductibilité; il y a, dans électrolyte, un équilibre entre les molécules neutres des centres chargés, les uns positivement, les autres sgativement; ces centres sont invariablement liés aux olécules du sel en solution, les positifs à l'atome métalque, les négatifs au radical.

L'étude de la conductibilité des gaz issus de la flamme nena Giese à l'hypothèse des centres analogues chargés ectriquement et provenant d'une dissociation molécuire du gaz. L'étude des rayons cathodiques, celle de la inductibilité des gaz sous l'action des rayons X et des bstances radioactives, vinrent donner corps à cette hypothèse, qui constitue ce qu'on appelle l'ionisation des 25.

Mais alors que, dans l'électrolyse, les ions ont tous se individualité et que leur nature dépend essentielleent du milieu dans lequel ils se trouvent, dans la conscribilité des gaz, les ions perdent toute individualité. Quelle que soit la nature du gaz où se produit la conductibilité, quelle qu'en soit l'origine, que les centres négatifs soient ceux qui constituent les rayons cathodiques, qu'ils soient dus aux rayons Röntgen, aux substances radioactives, à la lumière ultra-violette, aux conducteurs incandescents, on trouve toujours que le rapport de leur charge électrique à leur masse a la même valeur. Leur charge est la même que celle de l'atome d'hydrogène dans l'électrolyse, mais leur masse est environ 1000 fois plus petite que celle de l'atome électrolytique.

La mesure du rapport de la charge électrique à la masse faite pour les centres positifs a donné des valeurs beaucoup plus faibles que pour les centres négatifs : ce qui fait supposer que ces centres positifs ont des masses beaucoup plus grandes.

L'apparition des mêmes centres négatifs dans tous les phénomènes de conductibilité, le fait que leur charge et leur masse sont invariables, de quelque substance qu'ils proviennent et de quelque manière qu'on les ait produits, amènent à penser que ces corpuscules pénètrent toute matière et même qu'ils en forment un élément essentiel.

Il est donc naturel d'admettre que ces corpuscules négatifs ou électrons se trouvent dans les métaux et que c'est à eux qu'est due la conductibilité métallique; on n'aura plus ainsi qu'une classe unique de conducteurs, le mécanisme de la conductibilité restant le même dans tous les cas.

Cette idée avait été émise par Giese (') bien avant qu'on entrevît cette unité de la matière à l'état corpusculaire; elle a été le point de départ de très nombreux travaux, dont l'ensemble constitue la théorie électronique des métaux.

Je rappellerai seulement les points essentiels et les

⁽¹⁾ GIESE, Wied. Ann., t. XVII, 1882, p. 538.

principaux résultats de cette théorie, pour ne m'occuper mauite que de ce qu'elle a de commun avec les expéiences des deux premiers Chapitres.

Dans tous les métaux il existerait des centres chargés régativement, provenant d'une dissociation moléculaire, et des centres positifs, résidus de cette dissociation quand une partie des centres négatifs a abandonné la molécule. Le nombre de corpuscules qui existent à chaque instant lans 1^{cm} de la substance résulte d'un équilibre dynanique entre la recombinaison des centres négatifs et des nolécules électrisées positivement et la dissociation des nolécules neotres.

Les centres négatifs, relativement petits par rapport en positifs, peuvent en majeure partie se mouvoir librenent dans la masse avec une très grande vitesse, alors que es centres positifs, beaucoup plus gros, sont très peu moniles et semblent osciller autour de positions fixes. En omme, un métal aurait une structure spongieuse, fornée de molécules et d'ions positifs fixes, au travers desquels les corpuscules négatifs, en état perpétuel d'agitaion, se déplacent comme les molécules de la théorie inétique des gaz.

L'application aux électrons des raisonnements de la héorie cinétique des gaz développée par le professeur d'ude (1) et par J.-J. Thomson (2) les a conduits à des ésultats parfaitement concordants avec l'expérience.

Les corpuscules étant mobiles se déplaceront sous action d'un champ électrique, d'où la conductibilité nétallique; leur concentration, suivant la nature du ouducteur, explique l'existence de différences de poentiel au contact et les phénomènes qui en découlent (1).

^{(&#}x27;) DRUBE, Annalen der Physik, t. I, 1900, p. 566; t. III, 1900, . 366.

⁽²⁾ J.-J. Thomson, Rapport an Congres international, t. III, 1900, (1) Giese, Bied. Ann., t. XXXVII, 1889, p. 576.

Les chocs répétés de ces corpuscules entre eux seront suivis d'action calorifique et expliqueront la propagation de la chaleur d'un point à l'autre du métal. La similitude d'origine entre les deux conductibilités thermique et électrique laisse prévoir l'existence entre elles d'un certain rapport; aussi la théorie permet-elle (¹) de retrouver la loi Wiedemann-Franz et d'expliquer les exceptions qu'elle présente.

Un champ magnétique produira une modification des trajectoires des corpuscules et diminuera leur libre parcours moyen; par suite, leur vitesse acquise sous l'influence d'une différence de potentiel sera amoindrie, d'où la variation de résistance électrique que présentent certains conducteurs, tels que le bismuth, quand on les place dans un champ magnétique (2).

L'action du champ magnétique, modifiant la distribution des électrons dans le métal, permet également d'expliquer les phénomènes galvanométriques.

L'action de la température, produisant aussi une variation dans cette distribution, permettra l'explication des phénomènes thermo-électriques, etc.

2. L'hypothèse d'électrons mobiles et libres dans le métal suppose qu'il y a, à la surface de séparation du métal et du gaz, une différence de potentiel antagoniste s'opposant à la sortie des corpuscules négatifs; si cette différence de potentiel n'existait pas, rien ne s'opposerait à la sortie des électrons libres et mobiles; ils s'échapperaient du métal, comme le feraient les molécules du gaz d'un récipient dont les parois présenteraient des fuites. La sortie des électrons constituerait, d'ailleurs, autour du métal qui resterait positif, une atmosphère négative, et il se formerait une couche électrique double à la surface de

⁽¹⁾ DRUDE, loc. cit.

⁽²⁾ J.-J. Thomson, Congrès de Physique de 1900, t. III.

séparation du métal et du gaz. Cette couche double aurait son feuillet positif sur le métal et son feuillet négatif dans le gaz.

Il est facile, en répétant le raisonnement de Nernst, de trouver l'expression de la dissérence de potentiel résultant de cette couche double.

Nous admettrons, pour cela, qu'il y a des électrons libres, non seulement dans le métal, mais même dans l'atmosphère gazeuse qui l'entoure. Nous verrons qu'étant donné le nombre excessivement petit de ces corpuscules libres (10⁻²⁶ par centimètre cube) cette hypothèse n'a rien d'invraisemblable, et les gaz peuvent être considérés comme des isolants parfaits. Ces électrons libres étant beaucoup plus petits que les molécules gazeuses pourront se mouvoir entre ces molécules, quoiqu'elles soient elles-mêmes en état perpétuel d'agitation.

L'assimilation des électrons libres dans le métal aux molécules d'un gaz qui serait enfermé dans un récipient amène à considérer ces corpuscules comme exerçant, par suite de leurs chocs répétés, une certaine pression sur la surface du conducteur qui les contient. La théorie cinétique des gaz nous donne comme valeur de cette pression :

$$p = \frac{1}{3} N m u^2,$$

N étant le nombre des électrons dans 1 cm² du métal; m masse d'un électron;

u vitesse moyenne d'agitation de ces électrons.

Comme l'énergie cinétique moyenne d'un électron $\frac{1}{2} mu^2$ est égale à αT , la pression hypothétique des électrons sur la surface de séparation du côté du métal sera

$$p=\frac{2}{3}\,\alpha\,\mathrm{TN},$$

a constante universelle, T température absolue.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 517

Les électrons libres qui sont dans le gaz exerceront sur la surface de séparation et du côté du gaz une pression

$$p'=\frac{2}{3} \alpha TN',$$

N' nombre d'électrons libres par centimètre cube de gaz.

A la surface de séparation métal-gaz, il y a donc une discontinuité de pression; quand un électron s'échappera du métal, l'énergie mise en jeu sera la même que celle que mettrait en jeu une molécule gazeuse qui passerait du volume v sous la pression p au volume v sous la pression p', c'est-à-dire

$$\int_{1}^{\infty} p \, dv = \frac{2}{3} \alpha T \int_{1}^{2} -\frac{dN}{N} = \frac{2}{3} \alpha T \log \frac{N}{N'}.$$

Or, la discontinuité de pression correspond à une discontinuité de potentiel à la surface de séparation; soit E la valeur de cette dissérence de potentiel.

Un électron de masse électrique μ qui franchit cette discontinuité de potentiel E met en jeu une énergie E μ qui doit égaler l'énergie trouvée plus haut.

D'où l'on tire, pour la dissérence de potentiel,

$$E = \frac{2}{3} \frac{2T}{\mu} \operatorname{Log} \frac{N}{N'}.$$

Cette formule nous montre que, pour une température donnée, la dissérence de potentiel est seulement fonction du nombre des électrons libres dans les deux milieux; elle nous fait voir que pour changer cette dissérence de potentiel il sera nécessaire de faire varier la distribution des électrons des deux milieux; elle nous permettra, en outre, de retrouver immédiatement la formule que Richardson a trouvée pour la variation de l'émission des corpuscules négatifs en fonction de la température.

Pour établir la sormule de Nernst nous n'avons fait



itervenir, en aucune façon, la constitution des couches e passage du métal au gaz; il n'y a donc aucune contraiction à supposer qu'à la surface de séparation des deux ilieux il y a une couche double.

Nous allons essayer de préciser la nature et la constiition de cette couche double et montrer le rôle qu'elle pit vraisemblablement jouer dans les phénomènes étudiés spérimentalement.

* La présence d'une couche double à la surface de paration de deux milieux, dit J.-J. Thomson ('), suppose existence à la surface de chacun d'eux d'une couche matière dont la nature intime n'est identique ni à elle de l'un, ni à celle de l'autre; elle implique aussi existence d'une certaine quantité d'une combinaison simique procédant à la fois des deux corps, ou mieux es premiers stades d'une telle combinaison incomplète inachevée, car toute combinaison chimique parfaite ossède la neutralité électrique. »

Nous avons vu que la théorie électronique des métaux ppose qu'il y a autour des métaux une atmosphère de repuscules négatifs. Il y aurait, en somme, à la surface séparation du métal et du gaz, d'un côté des centres largés positivement peu mobiles, de l'autre des centres gatifs en état perpétuel d'agitation.

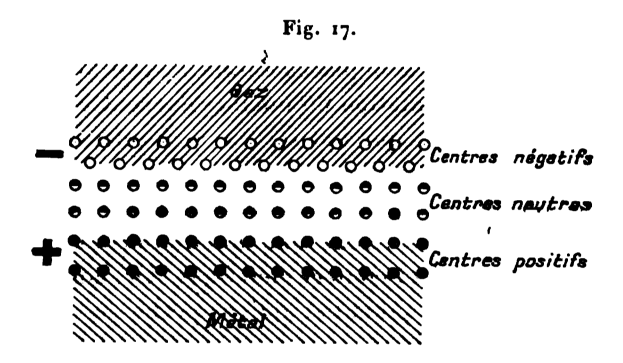
Ces centres positifs et négatifs constamment agités entre-choqueront mutuellement comme le feraient les olécules de deux gaz différents qui seraient de part et autre de la surface. Des chocs mutuels de ces centres sitifs et négatifs il résultera des centres neutres et ixtes, de même que des chocs mutuels des molécules deux gaz il peut résulter des molécules mixtes d'un mposé de ces deux gaz.

Ces centres neutres sépareront, en quelque sorte, les

¹⁾ J.-J. Thomson, Les decharges électriques dans les gaz, p. 17.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 519 deux feuillets de la couche double; ils sormeront ce composé chimique incomplet et procédant à la sois des deux corps dont parle J.-J. Thomson.

En somme, au point de vue statique et abstraction faite de l'agitation des centres, la couche double à la surface de séparation d'un métal et d'un gaz serait constituée d'une couche de centres positifs du côté du métal, d'une couche de centres négatifs du côté du gaz et entre les deux une couche de centres neutres.



En réalité, dans l'hypothèse cinétique, tous ces centres s'entre-choquent et de nouveaux centres neutres se forment alors que d'autres se dissocient. L'équilibre statique précédent correspond donc à un équilibre dynamique entre les centres chargés et les centres neutres, équilibre qui sera atteint quand la vitesse de formation des centres neutres sera égale à leur vitesse de décomposition.

Nous supposerons que cet équilibre est analogue à un équilibre chimique réversible, ce qui nous permettra de lui appliquer les raisonnements cinétiques ou thermodynamiques qu'on fait dans ce dernier cas.

La constitution précédente pour la couche double étant admise, il est facile de voir que toute modification de l'équilibre entre les centres chargés at les centres neutres de cette couche se traduira par une apparition de centres chargés dans le gaz et dans le métal.

Si, par exemple, la modification de l'équilibre se traduit par une dissociation des centres neutres, les centres positifs et négatifs, produits de cette dissociation, se trouveront placés, comme l'étaient les centres neutres, dans un champ électrique très intense (environ 1 volt pour 10⁻⁵ cm); d'après l'orientation du champ les centres positifs seront projetés du côté du gaz, les centres négatifs du côté du métal; le gaz se chargera positivement, le métal négativement.

Si, au contraire, le déplacement de l'équilibre se traduit par une augmentation du nombre des centres neutres, les centres chargés qui ont servi à la formation de ces nouveaux centres neutres proviennent des couches des centres positifs et négatifs; la diminution du nombre de ces derniers centres amène une diminution de la différence de potentiel au contact métal-gaz. Or, comme c'est cette différence de potentiel qui empêche les électrons libres du métal d'abandonner ce dernier, si elle diminue, des corpuscules négatifs s'échapperont dans le gaz; le gaz se chargera négativement et le métal positivement.

Ce que nous venons de dire suppose que les centres neutres, résultant de l'association d'un centre positif et d'un centre négatif, peuvent se dissocier; cela ne sera plus vrai dans le cas contraire. Si, par exemple, le gaz attaque le métal, les seuillets de la couche double ne seront plus séparés par les premiers stades d'une combinaison chimique incomplète et inachevée susceptible de se décomposer, mais par un composé chimique bien désini et neutre qui ne se dissociera pas et empêchera la combinaison des centres positifs et négatifs des seuillets: le phénomène sera arrêté ou du moins fortement atténué. L'expérience nous a, en effet, montré qu'une altération de la surface du métal diminuait l'intensité des charges émises.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 521

En résumé, s'il n'y a pas d'action chimique du gaz sur le métal, toute modification d'équilibre des centres qui forment la couche double se traduira dans l'espace environnant par une apparition de charges positives ou négatives. Or, la modification peut se faire, soit à température constante, par une modification de la surface (phénomènes électrocapillaires), soit en maintenant la surface constante, par une variation de température (phénomènes thermo-électriques).

II. - PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES.

Nous admettons que la couche double à la surface de séparation des deux milieux résulte d'un équilibre dynamique entre les centres chargés et les centres neutres, équilibre atteint quand le nombre des centres neutres qui se forment égalera celui de ceux qui se décomposent dans le même temps; nous pourrons appliquer intégralement les raisonnements thermodynamiques ou cinétiques qu'on applique à un équilibre chimique (1).

La température étant constante, quand l'équilibre a lieu, il y a entre les concentrations des centres, c'està-dire les nombres de ces centres par unité de volume, la relation de Guldberg et Waage:

$$C_1 C_2 = K \Gamma$$

C₁, C₂, Γ concentrations des centres positifs, négatifs et neutres;

K coefficient qui dépend uniquement de la température.

Bien entendu, la relation sera de cette forme si l'on admet qu'un centre neutre résulte de la combinaison d'un seul centre positif avec un seul centre négatif.

Supposons que l'épaisseur des différentes couches soit

⁽¹⁾ VAN'T HOFF, Leçons de Chimie physique, p. 118.

la même et constante; si n_1, n_2 et N sont les nombres des centres positifs, négatifs et neutres qui constituent la couche double, on pourra écrire

$$C_1 = \frac{n_1}{S}, \qquad C_2 = \frac{n_2}{S}, \qquad \Gamma = \frac{N}{S},$$

5 étant la surface du conducteur.

En portant dans la relation de Guldberg et Wasge, il vient

$$n_1 n_2 = KNS,$$

formule qui va nous permettre de retrouver les différents résultats qu'a donnés l'expérience.

1. Expérience de l'entonnoir. — La formule (1) montre que, si S augmente et si cette augmentation est assez rapide pour qu'on puisse considérer n₁ et n₂ comme constants, l'augmentation de S entraîne la diminution de N, le nombre des centres neutres diminue, une partie d'entre eux se dissocient, des centres positifs sont projetés dans le gaz, des centres négatifs sur le métal.

Donc, quand une goutte se forme, le mercure de l'enonnoir se charge négativement et il y a dans le gaz appaition de charges positives.

La goutte en se détachant emporte les charges positives le la couche double qui sont à sa surface et laisse, dans le çaz environnant le point où s'est formée la goutte, des charges négatives.

En définitive, le mercure de l'entonnoir doit se charger négativement, les gouttes doivent emporter des charges nositives; dans le gaz, au point où se forme la goutte, il foit y avoir des charges à la fois positives et négatives; ses dernières charges se neutraliseront s'il n'y a aucun shamp électrique pour les capter.

Quand de nouvelles gouttes s'écouleront, le phénomène recommencera; il n'y aura pas accumulation de charges recherches sur les phénomènes électrocapillaires. 523

d'un seul signe au point où se forment les gouttes et il s'établira un véritable courant du mercure de l'entonnoir au mercure du bas, le pôle positif étant en bas et le né tif en haut.

C'est bien ce que l'expérience a donné: nous avons que, lorsqu'il n'y avait pas de phénomène seconds (pénétration de charges au point d'écoulement), le lindre de Faraday accusait des charges positives et le m cure de l'entonnoir des charges négatives. Nous ave vu aussi que, dans l'espace qui environne le point où forment les gouttes, il y avait à la fois des charges potives et négatives.

Nous avons dit que nous supposions la variation de assez rapide pour que n₁ et n₂ puissent être considé comme constants, c'est-à-dire que la surface varie as rapidement pour que le nombre des centres qui forme les feuillets positif et négatif n'ait pas le temps changer; il est évident que plus la variation est brusque plus on se rapproche de cette condition; on peut de s'attendre à ne pas trouver une augmentation des charquemportées proportionnelle aux variations de la surfamais à voir augmenter ces charges plus rapidement que nous avons faite en variant la vitesse avec laque le mercure s'écoulait de l'entonnoir.

Nous verrons plus loin qu'en l'absence de tout chai électrique une élévation de température se traduit par u augmentation de la différence de potentiel; ce qui d'ailleurs bien évident, puisque, lorsque la températus'élève, la vitesse d'agitation thermique des électrons au mente; par conséquent, il en sort un plus grand nomb épaississant l'atmosphère négative autour du métal, la différence de potentiel qui s'oppose à la sortie des életrons augmente.

Cette augmentation de la dissérence de potentiel se ti

it donc par un accroissement des charges qui forment couche double; les charges mises en jeu dans l'expénce de l'entonnoir doivent augmenter quand la tempéure croît; l'expérience a confirmé.

2. Expérience de l'électromètre. — On conçoit facinent que la constante capillaire dépende essentiellement l'équilibre des centres chargés et neutres qui se proit à la surface de séparation : les actions électrostatiques s centres électriques chargés viennent s'ajouter aux ractions moléculaires; la couche des centres neutres, i sépare les seuillets, vient changer la distance et par nséquent les attractions des molécules matérielles des ux milieux. Une modification des centres positifs et gatifs et de la couche des centres neutres qui les sépare se duira par une modification de la constante capillaire. Si l'on augmente le nombre des centres chargés qui astituent les couches positives et négatives, il se proira également une augmentation des centres neutres et xtes qui séparent les deux feuillets. Les répulsions etrostatiques et l'augmentation de la couche neutre ninueront les attractions moléculaires à la surface qui idra à augmenter. La constante capillaire diminuers. Ce sera l'inverse si l'on diminue ces charges.

Dans l'expérience de l'électromètre, quand le mercure la pointe est positif, des centres négatifs sont attirés du té du gaz, des centres positifs du côté du métal, les mbres n₁ et n₂ des centres chargés de la couche double gmentent. Comme on doit avoir

$$n_1 n_2 = K.NS$$
,

étant constant, une augmentation de n_i et n_2 , assez side pour qu'on puisse considérer N comme constant, traînera une augmentation de S; il y aura diminution la constante capillaire et augmentation de la surface, le veau baissera dans la pointe.

Quand le mercure est négatif, c'est l'inverse qui se produit : il y a appel de centres, positifs du côté du gaz, ne gatifs du côté du mercure; n₁ et n₂ diminuent, Ségalemen Les répulsions électrostatiques seront plus faibles, couche des centres neutres qui séparent les deux milieu sera moins forte, les attractions moléculaires seront plu grandes, la surface de séparation mercure-air tendra diminuer, la constante capillaire augmentera.

Dans ce dernier cas, la différence de potentiel au contact diminue; mais alors, comme les électrons qui sor dans le métal sont arrêtés par cette dernière différence d potentiel et qu'ils ont, à température constante, la mêm vitesse d'agitation, le nombre d'électrons qui peuver quitter le métal augmentera et il arrivera un moment o les charges émises par le métal à la température de l'experience égaleront celles qu'apporte le champ électrique; ce moment, un équilibre sera atteint et le niveau s fixera. Ceci expliquerait pourquoi nous n'avons p mettre en évidence un maximum, dans la constant capillaire, quand la couche double diminue et pourque on constate un ralentissement dans la vitesse de dépla cement à mesure que le niveau s'élève.

Nous savons qu'une augmentation de température pro voque une émission de corpuscules négatifs par le métal en l'absence de tout champ électrique, une augmentatio de température produira donc une augmentation de l couche double tendant à s'opposer à cette émission. Cett augmentation de la couche double doit donc être accom pagnée d'une diminution de la constante capillaire. Ou on sait depuis longtemps que la constante capillaire d mercure diminue quand la température s'élève, cett diminution étant plus rapide que ne l'indiquerait un variation de la cohésion sous l'action de la température il est probable que l'augmentation de la couche doubl contribue à cette diminution de la constante capillaire.

En résumé, la conception électronique des métaux est infaitement d'accord avec les résultats obtenus dans le remier Chapitre; nous allons voir qu'elle permet d'interéter également les résultats du second.

PHÉNOMÈNES TREAMO-ÉLECTATORES.

1. Les métaux chaussés émettent à température relavement basse des charges uniquement positives, aux mpératures plus élevées des charges à la fois positives négatives.

Richardson a montré que l'hydrogène occlus dans le étal n'était pas la cause de l'émission des charges négares, comme le croyait H.-A. Wilson: quand on fait user de l'hydrogène à travers un tube de platine chauffé, unission négative du platine chaud n'est pas augmentée; imission positive du platine est au contraire augmentée nand de l'hydrogène la traverse; Richardson a donc été nturellement amené à admettre que cette production des larges positives était due aux gaz occlus dans le métal, ors que l'émission négative serait due aux électrons qui rtent du métal.

Nous avons vu le rôle essentiel que joue l'état de la réace dans l'émission de ces charges positives. Une tération de cette surface arrête l'émission : le nettoyage fait réapparaître. L'expérience de Richardson ne prouve is que les charges positives soient dues à l'hydrogène ii traverse le métal, car le passage de l'hydrogène à avers la paroi modifie la surface de contact du métal et i gaz, par conséquent modifie l'émission positive, si cette nission est uniquement due à ce qui se passe au contact i métal et du milieu environnant.

D'ailleurs, les gaz émis proviennent vraisemblablement es couches superficielles et non du cœur du métal; par inséquent, le phénomène se passe à la surface, et, tant

nechenches sur les phénomènes électrocapillaires. 527 qu'on n'aura pas mis nettement en évidence la relation enistant entre les charges produites et les gaz émis,

qu'on explique par l'hypothèse de Richardson pou s'expliquer par l'hypothèse d'une action purement contact.

L'interprétation de Richardson n'est encore qu'in hypothèse, complètement indépendante de la théorie ci nique par laquelle il explique l'émission des charges né tives. Sans prétendre que l'émission des gaz occlus nu tervient pas dans l'émission des charges positives, je propose de montrer que cette émission peut s'expliq par un mécanisme se rattachant à la théorie électronie des métaux et par conséquent à la production des charnégatives.

Quand on augmente la température du métal, on p duit un accroissement de la vitesse d'agitation des él trons dans ce métal, puisque la force vive moyenne d'électron ½ mu² est égale à xT. La vitesse d'agitation ét plus grande, un certain nombre d'électrons pourr franchir la couche double et venir dans le milieu er ronnant : c'est l'émission des charges négatives. L'a mentation de température produira également une vaition de la vitesse d'agitation des centres qui formen conohe double, d'où un déplacement de l'équilibre centres chargés et neutres de cette couche et la mise liberté dans le gaz des charges positives si le déplacem de l'équilibre se traduit par une dissociation de cent neutres.

2. Émission des charges négatives. — Voici démonstration faite par Richardson (1) de la formule donne la variation du nombre des centres émis en fonct de la température.

Soit O l'énergie mise en jeu par un électron, qui sr

^(*) RICHARDSON, Philos. Trans., A, t. CCI, 1903, p. 497.

a couche double à la surface de séparation des deux x. Les particules négatives qui sortiront à une temire T sont celles dont l'énergie cinétique est supéà Φ, c'est-à-dire celles pour lesquelles

It la vitesse moyenne d'agitation normale à la sur-Pour avoir le nombre des électrons qui sont émis à pérature T, il suffit donc de calculer le nombre des scules pour lesquels la vitesse moyenne d'agitation ile à la surface est supérieure à $\sqrt{\frac{2\Phi}{m}}$, m étant la d'un électron.

la théorie cinétique nous apprend que, lorsque la s d'ensemble des molécules est nulle ou négligeable pport à leur vitesse d'agitation, le nombre des molécontenues dans l'unité de volume et ayant des comtes de vitesses comprises entre u et u + du, v et v + dw, dans trois directions respectivement gulaires, est donné par la formule

$$n\left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{1}{2}}e^{-km(u^2+v^2+w^2)}du\,dv\,dw\,;$$

nbre de corpuscules par centimètre cube, m masse cun d'eux, $\frac{3}{4}k$ étant l'énergie moyenne de translation corpuscule, égale d'ailleurs à celle d'une molécule se à la température considérée. Le nombre des corles, possédant ces composantes, qui frappent l'unité face normale à u dans une seconde sera

$$n\left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{1}{2}}ue^{-km(u^2+v^2+w^2)}du\ dv\ dw.$$

nous supposons la surface du conducteur chauffé ale à l'axe des u, le nombre des corpuscules dont la

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 529

composante normale de la vitesse est supérieure à $\sqrt{\frac{2\Phi}{m}}$ et qui viennent frapper l'unité de surface dans l'unité temps sera donc

$$\int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} n \left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{3}{2}} u e^{-km(u^2+v^2+w^2)} du dv dw,$$

c'est-à-dire, en intégrant,

$$\frac{n}{2}(km\pi)^{-\frac{1}{2}}e^{-2k\Phi}$$
 ou $n\sqrt{\frac{4}{3}}\frac{aT}{m\pi}e^{-\frac{3\Phi}{2\pi T}}$,

puisque $k = \frac{3}{4\alpha T}$, α étant la constante des gaz.

Quant au courant de saturation produit par une su face S, il sera

$$G = n \mu S \sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\alpha T}{m \pi} e^{-\frac{3\Phi}{2\alpha T}},$$

μ étant la charge d'un corpuscule.

Il est à remarquer que la formule de Richardson n' autre chose que la formule de Nernst :

$$E = \frac{2}{3} \frac{\alpha T}{\mu} \log \frac{N}{N'},$$

N et N' étant le nombre des électrons libres dans les de milieux quand l'équilibre est atteint; cette formule s'és en effet

$$N' = Ne^{-\frac{3E\mu}{2\alpha T}} = Ne^{-\frac{2\Phi}{2\alpha T}}.$$

L'équilibre ne pourra être atteint qu'en l'absence tout champ électrique; il aura lieu lorsque le nom d'électrons qui sortirout du métal sera égal au nom des électrons du milieu environnant qui y rentrero

Mais le nombre d'électrons qui rentreront dans le me par seconde n'est pas égal à N', nombre d'électrons lib dans 1^{em'} du milieu environnant le métal, mais à ceux ces électrons qui ont une composante de la vitesse d'a tation normale à la surface, c'est-à-dire que ce nom

3.

est égal à N' $\sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\alpha T}{m \pi}$, en appliquent les résultats de la théorie cinétique.

Le nombre des électrons qui sort par seconde, par unité de surface, de l'intérieur du métal est donc

$$x = N\sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\alpha T}{m\pi} e^{-\frac{3\Phi}{2\alpha T}},$$

qui est la formule de Richardson.

En présence d'un champ électrique, les électrons sortis sont immédiatement captés par le champ, l'équilibre ne sera jamais atteint et dans chaque seconde il sortira de l'unité de surface un nombre d'électrons constamment égal à x.

D'où un courant de saturation constant.

Quant à la fatigue du fil, on ne peut guère l'expliquer que par une modification de la surface de contact du métal et du gaz, qui, changeant la nature des couches de passages, vient faire varier l'énergie nécessaire à la sortie d'un électron de l'intérieur du métal.

Nous avons vu qu'expérimentalement plus rapide était l'altération de la surface de contact (oxydation, sulfuration), plus grande était la fatigue.

On peut écrire la relation précédente sous la forme

$$C = N_1 a T^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{b}{T}}$$

DЦ

(1)
$$\log C = A + \frac{1}{2} \log T - \frac{B}{T}$$

L'expérience a donné :

C.	T.	Log C.	$\frac{1}{2}$ Log T.	Ť.	Calculé.	
					Log C.	C.
12	288	1,079	τ,448	0,00127		
18	798	1,255	τ,45ι	0,00125	1,256	18
22	803	1,342	1,452	0,00124	•	3
50	8 3 o	1,699	1,459	0,001204	т,683	48,3
83	85o	1,919	1,464	0,001177	1,899	79,3
108	86o	2,035	ε,467	0,00116	2,049	112

On constate que la vérification est bonne, car nous

avons vu à propos de la mesure des courants, que l'erreur relative dans leur mesure pouvait atteindre 1/36.

On peut, à partir de ces expériences, calculer le nombre d'électrons qu'il y a dans 1 cm du métal et la discontinuité de potentiel à la surface. Il faut au préal étalonner l'électromètre et le condensateur.

L'étalonnage de l'électromètre a été fait au moyen e condensateur auxiliaire (1). On a trouvé, pour l'en rience précédente, qu'une division de la graduation con pondait à une quantité d'électricité de 0,0011 unité é trostatique.

Le fil d'argent employé avait 3 de millimètre de mètre et 25cm de longueur.

En remplaçant les lettres par leur valeur dan formule : $a = 34.10^{-6}$ environ.

En prenant les valeurs trouvées aux températures al lues 830 et 860, on a deux équations à deux incomes N et b.

On tire N = 4,9.10¹⁸; il y aurait donc env 10¹⁹ électrons libres dans 1^{em'} de métal argent, pour températures comprises entre 550° et 600° C. Ce rési concorde avec ceux déjà trouvés qui oscillent au de 10²⁶.

Quant à b on obtient : $b = 3, 15.10^4$

Cette valeur de b permet de déterminer la disco nuité de potentiel à la surface; nous avons posé b = Φ étant l'énergie mise en jeu par un électron pour si chir la couche double, c'est-à-dire Eµ, E étant la disc tinuité de potentiel. En remplaçant µ et a par leur va on tire : b = E. 10' environ en unités électrostatiques Donc

 $E = 3,15.10^3 \times 300 \text{ volts} = 0^{\text{volt}},94.$

La discontinuité à cette température serait donc l'ordre de grandeur du volt.

⁽¹⁾ E. Bloch, Thèse, p. 74.

Il est à remarquer que ces résultats sont plus petits que eux trouvés par Richardson (1) pour le platine et le carone, à des températures supérieures à 1000°; il est proable que le nombre des électrons libres et la discontiuité de potentiel à la surface augmentent avec la empérature.

En partant des résultats précédents, on peut trouver nombre d'électrons libres à la température ordinaire ans l'atmosphère gazeuse.

On a

$$N = N e^{-\frac{\delta}{T}};$$

our T = 300, c'est-à-dire à 27° C., on trouve que

$$N' = 10^{-24}$$
.

On conçoit qu'un gaz puisse être considéré comme un solant parfait, étant donné le nombre extraordinairement aible d'électrons libres qu'il contient à la température rdinaire.

3. Émission des charges positives. — Nous avons vu ue, si la formation des centres neutres de la couche ouble, à partir des centres positifs et négatifs, est une pération réversible, il existe à température constante la elation de Guldberg et Waage entre les concentrations:

$$C_1C_2=K\Gamma$$
.

Si l'on augmente la température, l'équilibre va se léplacer et le coefficient K aura une nouvelle valeur.

L'application des principes de la Thermodynamique (2) a cas d'un équilibre chimique montre que le coeffiient K est relié à la température par la relation

$$\frac{d \log K}{dT} = \frac{q}{2T^2},$$

7 représentant la quantité de chaleur mise en jeu quand

⁽¹⁾ RICHARDSON, loc. cit.

⁽¹⁾ VAN'T HOFF, Lecons de Chimie physique, p. 183.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 533 un centre positif se combine à un centre négatif pour donner un centre neutre.

A la température T, le coefficient aura donc la vale intégrée

$$\log K = -\frac{q}{T} + \text{const.}$$
 ou $K = A e^{-\frac{q}{T}}$.

Quand la température augmente le coefficient K au mente; l'équilibre va donc se déplacer, une certaine qui tité des centres neutres va se dissocier. Les centres po tifs provenant de cette dissociation seront projetés de le gaz, les centres négatifs dans le métal.

Admettons que la différence de potentiel au conti mercure-gaz varie peu quand la température augmente présence d'un champ électrique. La formule de Richards nous a montré, en effet, que le travail Φ , mis en jeu p un électron qui franchit la couche double, est consta quelle que soit la température. Les concentrations et C_1 des centres positifs et négatifs doivent alors ét constantes; il faut donc, pour que l'équilibre subsis que le nombre de centres neutres dissociés soit de forme

$$N = Be^{-\frac{q}{T}},$$

puisqu'on a

$$C_1 C_2 = K\Gamma$$

et que le produit $K\Gamma$ doit rester constant lorsque K a p la nouvelle valeur $Ae^{-\frac{q}{4}}$. Il y aura donc dans le gaz u apparition de N_4 centres positifs, N_4 étant donné par formule exponentielle

$$N_1 = B e^{-\frac{q}{T}}.$$

En l'absence d'un champ électrique extracteur, il s'é blira un équilibre, car les charges positives envoyées de le gaz et les charges négatives reçues par le métal dis nueront les charges qui forment les feuillets de la couc ouble; la différence de potentiel au contact deviendra us petite, des électrons s'échapperont du métal; l'equibre sera atteint quand les électrons projetés du métal ront en nombre égal à ceux que le métal reçoit.

Si les charges envoyées dans le gaz sont captées par un namp électrique, l'équilibre ne pourra s'établir que lorsn'on aura extrait un nombre de centres

$$N_1 = B e^{-\frac{g}{T}}$$
.

Mais le nombre des centres extraits dans une seconde ar le champ n'est pas égal à N₁, car les centres, dont la impusante de la vitesse d'agitation thermique suivant la printile à la surface est supérieure et de sens inverse à la tesse acquise par le centre sous l'action du champ élécique où il se trouve, ne sortiront pas.

Il faut donc, pour avoir le nombre des centres qui sornt dans i seconde, thercher le nombre de ceux de ces intres dont la composante de la vitesse d'agitation suiit la normale est supérieure à — K, X, K, étant la molité du centre, X l'intensité du champ électrique : ce oblème est résolu par la théorie cinétique et l'on trouve, imme on l'a vu pour les centres négatifs, une expression : la forme

$$N = N_1 \alpha T^{\frac{1}{2}} \varepsilon^{-\frac{\beta}{T}},$$

, en remplaçant N, par sa valeur, on aura le nombre de intres positifs projetés dans le gaz et celui des centres igatifs projetés dans le métal.

Le courant de saturation sera donc lié à la température solue par la relation

$$C = aT^{\frac{1}{2}}e^{-\frac{b}{4}},$$

salogue à celle qu'on a obtenue pour les centres négatifs. n peut écrire cette formule

$$Log C = A + \frac{1}{4} Log T - \frac{B}{T}.$$

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 535 L'expérience à donné pour les fils de cuivre, entre 300° et 460° C.:

C mesuré.				1	Calculé.	
	Log C.	T.	₫ Log T.	Ť.	Log C.	
2	0,301	573	1,379	0,00174	0,133	
7	0,845	628	1,399	0,002 69	0,815	
28	1,447	673	1,414	0,00149	ä	
5 0	1,699	688	1,419	0,00145	>	
64	1,806	693	1,420	0,00146	1,762	€
LOO	2	713	1,426	0,00140	2,015	16
165	2,217	733	1,432	0,00136	2,268	18

Les constantes A et B de la formule sont détermin au moyen des valeurs obtenues dans deux des mesur-A et B connus, on calcule la valeur du courant que dnerait la formule dans les autres mesures.

La vérification n'est pas bonne, on constate que le c rant augmente moins rapidement que ne l'indiquerait formule (1), cela semble tenir à l'oxydation du cuivre couche d'oxyde qui recouvre le fil a une influence l'émission des charges, influence d'autant plus sensi que la température est plus basse.

La formule est, en effet, mieux vérifiée pour des fils cuivre à des températures plus élevées; entre 700° 900° C., on a obtenu :

C	•			1	Calc	culé.
mesuré.	Log C.	T.	i Log T.	Ť'	Log C.	
5	o, 69 9	988	1,497	0,00101	0,89 6	
7	0,845	6001	1,501	6,000992	0,836	
15	1,186	1055	1,511	0,000948	1,174	1
25	t,398	1088	1,518	0,000919	*	
39	1,591	1118	1,524	0,000894	3)	
56	1,748	1143	1,529	0,000874	1,746	5
75	1,875	1163	1,534	0,000859	1,663	7
13 0	2,114	1198	1,538	0,000829	2,092	12

Comme l'approximation dans la mesure des coura était de l'ordre de 40, on voit que la vérification est bon

Il est donc probable que l'oxydation est la cause empêche la vérification de la formule dans le premier t

D'ailleurs, avec des fils d'argent, la vérification est bonne, même aux températures relativement basses :

C				7	Calculé.	
mesuré.	Log C.	T.	½ Log T.	Ť.	Log C.	C.
6,5	0,804	653	1,408	0,001531	0,785	6
13	1,114	688	1,417	0,001453	1,134	13,5
20	1,301	706	1,424	0,001416	•	•
35	1,544	733	1,432	0,001362	»	•
93	1,968	786	1,447	0,001272	1,978	95
135	2,130	803	1,452	0,001245	2,118	130

ce qui vérifie la formule (1), aux erreurs d'expérience près. Entre 550° et 800°C., on a avec des fils d'argent identiques:

C				1	Calculé.	
mesuré.	Log C.	T.	Log T.	$\frac{1}{T}$.	Log C.	C.
9	0,954	823	1,457	0,001215	•	•
18	1,255	858	1,466	0,001165	>	•
70	1,845	940	1,486	0,001062	1,870	74
120	2,079	968	1,493	o,ooto33	2,052	113

qui donne une vérification suffisante.

En résumé, la variation des charges positives en fonction de la température est donnée par la formule

$$I = AT^{\frac{1}{2}}e^{-\frac{b}{T}}.$$

Sauf dans le cas où l'oxydation vient changer le phénomène, l'émission des charges positives et négatives suit donc la même loi, que Richardson a trouvée pour le platine dans les gaz aux basses pressions.

La théorie précédente nous donne très facilement l'explication de la fatigue du sil : s'il se forme à la surface du fil un composé stable, oxyde, sulfure, etc., la combinaison ainsi formée sépare les feuillets de la couche double; elle s'oppose, par conséquent, au contact et aux chocs des centres chargés qui forment les feuillets de la couche, l'équilibre réversible entre les centres chargés et les centres neutres est modisié; quand on augmente la temrecherches sur les phénomènes électrocapillaires. 537

pérature, l'émission des charges positives sera d'autan plus faible que la couche de la combinaison formée ser elle-même plus grande. La fatigue du fil est donc liée l'altération de la surface métallique : cette fatigue est lié au temps par une relation de même forme que celle qu donne la vitesse d'une réaction chimique. Inversement quand on nettoie la surface métallique, on doit obteni une augmentation de l'émission.

En somme, l'émission des charges positives doit êtr d'autant plus faible que la surface du fil s'altère facilement L'expérience a bien donné des résultats d'accord ave ces conclusions.

Nous avons vu en outre qu'une réaction chimique u peu vive semble favoriser l'émission des charges positive sans avoir d'effet sur les charges négatives. Le sens de l différence de potentiel qui existe à la surface de séparatio du métal et du gaz en donne la raison : cette différence d potentiel s'oppose en effet à l'émission des charges néga tives, tandis qu'elle favorise l'émission des charges pos tives, puisque le feuillet positif est sur le métal et le feuille négatif dans l'air.

IV. - CONCLUSIONS.

La théorie des métaux et l'hypothèse qu'elle entraîne d'une couche double à la surface de séparation du méta et du gaz, suffisent donc pour expliquer les émissions de charges étudiées expérimentalement dans les deux pre miers Chapitres: il existerait à la surface de séparatio du métal et du gaz un équilibre entre des centres chargé qui formeraient les feuillets de la couche double et de centres neutres qui sépareraient ces feuillets. Une modification de cet équilibre provoquera une émission de charges; si l'on produit cette modification en faisant varie brusquement la surface on a les phénomènes électroca pillaires, si on la produit par une variation de températur ce sont les phénomènes thermo-électriques.

RÉSUMÉ.

La thèse soutenue se résume ainsi :

Il y a à la surface de séparation d'un métal et du milies ironnant une différence de potentiel due à l'existence ne couche électrique double, analogue à celle qu'on net à la surface de séparation d'un métal et d'un élecyte : par conséquent, il doit y avoir dans le premier les phénomènes électrocapillaires et thermo-électriques logues à ceux qui existent dans le second.

I.

lans le premier Chapitre, j'ai montré comment les phéiènes découverts par M. Lippmann s'étendent aux gaz solants.

- . L'expérience de l'électromètre capillaire a été réle en remplaçant l'électrolyte par un liquide faiblement ducteur ou par un isolant liquide ou gazeux rendu ducteur au moyen des rayons X.
- . J'ai refait également l'expérience de l'entonnoir et itré que, si l'on a soin de produire l'écoulement à traune pointe métallique, les résultats sont de même que ceux trouvés pour les électrolytes.
- . Enfin j'ai mis en évidence l'existence, dans l'air avoint la goutte, de charges positives et négatives libérées.

П.

nas le deuxième Chapitre, ruttaché aux phénomènes mo-électriques, j'ai étudié les charges émises par les aux chauffés dans l'air à la pression ordinaire et trouvé résultats analogues à ceux qu'on a obtenus dans les aux basses pressions.

- . La fatigue du fil est due en grande partie à l'altéra-
- . Le courant de saturation, pour les charges positives, uve directe d'une ionisation, est lié à la température une fonction exponentielle.

- 3. Les charges négatives apparaissent à température plus élevée que les charges positives; elles leur sont toujours inférieures et augmentent avec la température suivant une fonction exponentielle.
- 4. L'émission des charges positives ne peut s'expliquer uniquement par une oxydation du métal, car elle est de même ordre dans le gaz carbonique que dans l'air, et elle paraît plus faible dans l'oxygène.
- 5. Il y a, dans les ions produits par les métaux chauffés, de gros ions analogues à ceux qu'on trouve dans l'atmosphère ou dans les gaz issus de la flamme.

III.

Dans la troisième Partie, je montre comment la théorie électronique des métaux permet d'expliquer les résultats des deux premiers Chapitres.

Il existerait, à la surface de séparation métal-air, une couche double s'opposant à la sortie des électrons; cette couche résulterait d'un équilibre dynamique entre des centres chargés positivement et négativement et des centres neutres résultant de leur combinaison: cet équilibre serait régi par la loi de Guldberg et Waage. Une modification de cet équilibre serait suivie d'une émission de centres chargés dans le gaz et dans le métal.

- 1. Si la modification se fait par une brusque variation de la surface, on obtient les résultats du premier Chapitre.
- 2. Si la modification se fait par une augmentation de température il doit y avoir émission de centres positifs dans le gaz. L'application des lois trouvées pour un équilibre chimique quelconque permet d'obtenir la formule donnant la variation de l'émission des charges positives en fonction de la température; la fatigue du fil s'expliquant par une altération de la surface.
- 3. L'émission des charges négatives vérifie la formule que Richardson a obtenue pour les gaz aux basses pressions.

RECHERCHES SUR LES CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS;

PAR M. ÉTIENNE RENGADE.

Peu de données thermochimiques étaient, jusqu'à ce jour, aussi mal connues que les chaleurs de formation des protoxydes alcalins. C'est ainsi que, suivant les auteurs, la chaleur d'oxydation du sodium est tantôt inférieure, tantôt supérieure à celle du potassium. Ces divergences s'expliquent facilement; il est impossible de mesurer directement ces chaleurs d'oxydation. On ne peut les calculer qu'en déterminant, d'une part les chaleurs de dissolution dans l'eau des métaux alcalins, d'autre part les chaleurs de dissolution de leurs protoxydes anhydres. Or, les premiers de ces nombres n'avaient jamais été déterminés comparativement par le même expérimentateur; tandis que la dissolution du sodium et du potassium avait été étudiée successivement par Thomsen (1) et par M. Joannis (2), nous ne possédions sur le rubidium et le cæsium que les expériences de Beketoff (3). Il était peu rigoureux de comparer des nombres obtenus dans des conditions différentes par des observateurs différents, surtout quand on songe aux difficultés que comportent de semblables expériences.

Quant aux chaleurs de dissolution des protoxydes anhydres, déterminées également par Beketoff (1), elles n'offraient aucune garantie de précision, ayant été obtenues avec des substances très impures.

⁽¹⁾ THOMSEN, Therm. Unters., t. III, 1883, p. 223.

⁽²⁾ JOANNIS, Ann. de Chim. et de Phys., 6° série, t. XII, 1887, p. 370.

⁽³⁾ BEKETOFF, Bull. Acad. Saint-Pétersbourg, nouvelle série, t. I, 1889, p. 173, et t. III, 1891, p. 541.

⁽⁴⁾ BEKETOFF, Ibid.

Etant parvenu, récemment, à préparer ces protoxydes dans un état de pureté parfaite (1), j'ai pensé qu'il serait intéressant de déterminer leurs chaleurs de formation, et j'ai mesuré dans ce but leurs chaleurs de dissolution dans l'eau. Mais, en comparant les nombres ainsi trouvés avec les chaleurs de dissolution des métaux correspondants données par MM. Joannis et Beketoff, on arrivait, pour les chaleurs d'oxydation, à des valeurs qui semblaient éloigner le cæsium des autres alcalins (2). Une pareille anomalie m'a conduit à soupçonner des inexactitudes dans les déterminations de Beketoff, et, voulant obtenir des chiffres vraiment comparables, j'ai repris l'étude thermique de l'action de l'eau sur les quatre alcalins Na, K, Rb, Cs, en me plaçant dans des conditions aussi identiques que possible, de telle sorte que, si je ne parvenais pas à éviter toute erreur systématique, celle-ci fût sensiblement constante et disparût dans la comparaison des nombres obtenus, qui ne porte que sur leurs disférences respectives.

J'exposerai ici ces recherches sans tenir compte de leur ordre chronologique, et je parlerai d'abord de la détermination des chaleurs de dissolution des métaux alcalins, ensuite des chaleurs d'hydratation des protoxydes.

I. — CHALEURS DE DISSOLUTION DES MÉTAUX ALCALINS.

On sait avec quelle violence l'eau est décomposée par les métaux alcalins. Le sodium et plus encore le potassium réagissent sur ce liquide avec un dégagement de chaleur tel que l'hydrogène produit s'enflamme s'il est en présence de l'air; l'expérience se termine, du reste, presque inévitablement par une explosion. Avec le rubidium et le cæsium, cette explosion se produit dès que le fragment de métal est amené au contact du liquide.

⁽¹⁾ E. RENGADE, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XI, 1907, p. 348.

⁽²⁾ E. RENGADE, Comptes rendus, t. CXLV, 1907, p. 236.

Aussi les différents expérimentateurs ont-ils tâché de modérer la réaction de manière à éviter toute explosion ou projection de liquide.

Thomsen enfermait le sodium à l'intérieur d'une cloche en verre renversée, à la façon d'un briquet à hydrogène. Avec le potassium, l'expérience était disposée autrement: le métal était introduit dans un tube en verre de faible diamètre, qu'on jetait dans le calorimètre. Beketoff utilisait ce même dispositif pour le rubidium et le cæsium.

Avec ces précautions on parvient à éviter les projections, mais il reste une cause d'erreur assez importante: l'hydrogène, qui se produit rapidement à une température relativement très élevée, traverse la couche d'eau très rapidement sous forme de bulles, et s'échappe dans l'atmosphère sans s'être mis en équilibre de température avec le calorimètre.

Or, si la quantité de chaleur emportée par le gaz luimême est négligeable en raison de sa faible capacité calorifique, il n'en est pas de même pour la vapeur d'eau dont ce gaz est chargé. D'où une correction incertaine pour deux raisons : il n'est pas sûr que l'hydrogène qui s'échappe soit saturé de vapeur d'eau, et, d'ailleurs, on ignore la température exacte de ce gaz, par suite la tension de la vapeur d'eau entraînée.

En reprenant les expériences de Thomsen, M. Joannis a cherché à éviter ces causes d'erreur; il y est arrivé en faisant traverser à l'hydrogène un long serpentin de verre plongeant dans le calorimètre et entourant une cloche de verre analogue à celle employée par Thomsen, où le métal était placé dans une atmosphère d'hydrogène. Les résultats de ces expériences sont beaucoup plus précis, mais difficilement comparables aux expériences de Beketoff sur le cæsium et le rubidium.

J'ai pensé qu'il serait plus simple d'éviter toute correction provenant du dégagement gazeux en opérant en vase clos. J'ai donc imaginé la modification suivante de l'obus chaleurs de formation des protoxydes alcalins. 543 calorimétrique, qui m'a donné les meilleurs résultats, et qui me semble devoir être employée avec avantage dans tous les cas analogues.

Le dispositif d'allumage électrique a été supprimé; l'obus (genre Mahler) est fermé par un couvercle muni, suivant son axe, d'une tige cylindrique en acier traversant un presse-étoupe et portant à sa partie inférieure un

disque plat d qui servira à écraser l'ampoule a contenant le métal alcalin. Cette ampoule est attachée au moyen d'un fil métallique mince à une plaque d'acier servant de lest, qui la maintient au fond de l'obus. Celui-ci, d'une capacité totale de 220°°, est presque complètement rempli d'eau, sauf un espace d'environ 40°° où iront se loger les gaz produits dans la réaction. Dans les expériences sur les métaux alcalins, afin d'éliminer complètement la présence de l'oxygène, on faisait préalablement le vide à la trompe au moyen du robinet à pointeau r.

La difficulté consiste à agiter convenablement le liquide intérieur. On y parvient de la manière suivante : l'obus ne repose pas sur le fond du calorimètre; il est suspendu au moyen d'un cordon attaché à une potence et d'une règle de bois t fixée par la goupille g à l'extrémité de la tige de l'écraseur. En outre, une baguette de verre b est placée dans l'obus, inclinée à 45°. On imprime à l'obus, à l'aide de la règle, un rapide mouvement de rotation alternativement à droite et à gauche (1). L'eau, qui tend à rester immobile en vertu de son inertie, frotte contre les parois de la bombe et contre la baguette de verre, et l'agitation se trouve ainsi assurée d'une manière parfaite. Après avoir observé la marche du thermomètre pendant la période préliminaire, on décroche rapidement le cordon de la potence de manière à faire reposer l'obus sur le fond du calorimètre, on brise l'ampoule en enfonçant l'écraseur, on rétablit la suspension et l'on recommence l'agitation. La température s'élève rapidement et atteint son maximum en 4 à 6 minutes.

L'hydrogène dégagé va se loger et se comprimer dans l'espace vide de 40^{em²}. Malgré la présence du pressetoupe, l'appareil reste rigoureusement étanche jusqu'à des pressions de 25^{atm}.

Quand l'expérience est terminée, on adapte au robinet à pointeau, au moyen d'un raccord en caoutchouc, un tube de verre recourbé qui permet de recueillir sur la cuve à mercure l'hydrogène dégagé, asin d'en mesurer le volume et d'en vérisier la pureté. Il est nécessaire, dans cette opération, d'agiter vers la sin vigoureusement la bombe, asin de faire cesser la sursaturation, le volume d'hydrogène qui se dissout dans le liquide de la bombe à ces pressions élevées étant loin d'être négligeable (50cm² environ pour de l'hydrogène comprimé à 15atm en présence de 180cm² d'eau).

Il saudrait, de plus, tenir compte de l'effet thermique relatif à la dissolution de cet hydrogène pendant l'expérience. Or, cette correction est insignifiante; la chaleur de dissolution de l'hydrogène n'a pas été, du moins à ma

⁽¹⁾ Le serrage du presse-étoupe est suffisant pour empêcher l'obus de glisser sous son propre poids le long de la tige.

connaissance, déterminée directement; mais il est facile de la calculer approximativement, au moyen des solubilités à différentes températures, déterminées par Winkler (') et de la formule donnée par M. Le Chatelier:

$$\frac{dP}{P} - i\frac{dC}{C} - 500\frac{L}{T^2} = 0.$$

Ici, les solubilités étant déterminées à la pression atmosphérique, le premier terme disparaît, et, comme i=1, il reste

$$\frac{dC}{C} + 500 \frac{L dT}{T^2} = 0.$$

Pour des valeurs de T sussissamment voisines, on peut supposer L constant; il vient alors, en intégrant,

$$\text{Log}_e C - 500 \frac{\text{L}}{\text{T}} = k.$$

A une température voisine T!, on aurait de même

$$\operatorname{Log}_{e} C' - 500 \frac{L}{T'} = k,$$

d'où

$$L = \frac{\log_e C - \log_e C'}{500} \frac{TT'}{T' - T} = \frac{\log C - \log C'}{217} \frac{TT'}{T' - T}.$$

Or les valeurs données par Winkler sont :

Т.	C.
273 + 0	0,02148
273 + 10	0,01955
273 + 20	0,01819
$3273 + 30 \dots$	0,01699

En faisant T = 273 + 10 et T' = 273 + 20, on trouve $L = 1^{Cal}$, 19;

avec
$$T = 273 + 20$$
, $T' = 273 + 30$, on a $L = 1^{Cal}, 21$.

La valeur moyenne, L = 1 Cal, 20, appliquée aux expé-

⁽¹⁾ Winkler, D. chem. G., t. XXIV, 1891, p. 89.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Août 1908.)

riences décrites plus loin, correspond à une correction inférieure à 1000 de la chaleur dégagée, par suite absolument négligeable.

Le métal aloalin est enfermé dans une ampoule, ce qui en permet la pesée précise. A cet effet, on a taré cette ampoule avant l'introduction du métal, puis après l'y avoir introduit en le fondant dans un courant d'acide carbonique avec les précautions déjà indiquées (¹), et y avoir fait le vide à la trompe à mercure. La différence des deux pesées, augmentée de la poussée de l'air sur l'ampoule, donne exactement le poids de l'échantillon de métal. Pour évaluer cette poussée, on a mesuré le volume de l'ampoule en en déterminant la perte de poids dans l'cau distillée. On connaît ainsi directement, avec une grande précision, la masse de métal employée dans chaque expérience, ce qui est évidemment préférable à une détermination indirecte, par un titrage acidimétrique.

Les métaux alcalins employés dans cette étude étaient d'une grande pureté; le rubidium et le cæsium avaient été préparés à partir des chlorures chimiquement purs, et redistillés dans le vide en suivant les indications données antérieurement ('). Le potassium était le métal du commerce qu'on avait purisié en le siltrant d'abord dans un courant d'anhydride carbonique, puis le sublimant dans le vide à basse température, vers 300°, dans un appareil en verre chanssé au moyen d'un bloc de sonte. On obtient ainsi une distillation très lente qui donne un métal parfaitement propre et très pur, la petite quantité de sodium qu'il contenait restant dans le vase distillatoire par suite de sa moindre volatilité et aussi de la plus grande viscosité de sa vapeur. En partant d'une douzaine de grammes de métal commercial, on a préparé ainsi 105 environ de potassium qui ne donnait au spectroscope que très faiblement la raie du sodium; le résidu colorait au contraire la

⁽¹⁾ E. RENGADE, Ann. Chim. Phys., 8° série, t. XI, 1907, p. 348.

chaleurs de formation des frotoxydes alcalins. 347 flamme en jaune intense; il contensit i pour 100 sodium.

Quant au sodium destiné à ces expériences, qui ne re fermait que des traces de potassium (moins de 4000), était simplement fondu et filtré dans un courant de g carbonique.

J'ai vérifié, en outre, que l'hydrogène dégagé par « métaux au contact de l'eau était en quantité théoriqué pourve d'odeur, et ne contenait ni acétylène ni oxy de carbone décelables au chlorure enivreux ammonia et à l'anhydride iodique.

La masse en eau totale, obus, calorimètre et acc soires (agitateur, thermomètre, verre de l'ampoule) ét d'environ 1500⁸. La quantité de métal nécessaire dans conditions pour produire une élévation de températi de 1° à 2° était de 0,05 atome-gramme environ, ce c correspond à 1^{mol} d'hydrate MOH pour 4¹.

Voici les résultats de ces expériences :

Sodium. — Un poids de 16,4140 a dégagé 684 d'h drogène (ramenés à 0°, 760 mm); théorie, 687 mm.

Masse en cau,	Poids de métal.	Température moyenne.	Δ/cor.	Q.
165o	r, 3855	17,5	1,611	44, 18
1523	0,8845	18,5	1,128	44,70
15 19	1,4140	17,0	1,800	44,47
1522	2,1650	18,5	2,732	44,17

Soit une moyenne de 44^{Cal}, 38 à volume constant, qui donne, à pression constante et à la températe moyenne de 18°:

(Na, Aq) =
$$44^{Cal}$$
, 10.

Potassium. — Un poids de 15, 482 à dégagé au cont de l'eau un volume d'hydrogène de 427^{tm²} (ramené à 0' la théorie indique 426^{tm²}.

Masse en eau.	Poids de métal	Température moyenne.	∆t cor.	Q.
1521	0,9815	18,0	0,768	46,45
15t8	1,4610	18,5	1,157	46,90
1213	r,9055	18,0	1,502	46,70
1522	1,4820	17,0	1,168	46,79

Soit une moyenne de 46^{Cal}, 70 à voluine constant, ou pression constante à la température moyenne de 18°:

$$(K, Aq) = 46^{Cal}, 40.$$

Rubidium. — Un poids de 28,8785 a dégagé 375^{cm} hydrogène, au lieu de 376^{cm}.

Masse en enu.	Poids de métal.	Température moyenne.	Af cor.	Q.
1522	2,0185	17,6	0,753	47,53
1522	2,4770	16,0	0,883	46,59
1522	2,8500	18,0	1,040	47,58
1522	2,5975	0,81	0,976	48,93
1522	2,8785	17,5	1,045	47,38

Soit une moyenne de 47^{Cal}, 55 à volume constant, est-à-dire à pression constante, à la température de °,5:

$$(Rb, Aq) = 47^{Cal}, 25.$$

Cæsium. — Un poids de 35,5070 a donné 297 d'hyogène au lieu de 296 m², volume théorique.

Masse	Poids			
en	de	Température		
cau.	métal.	moyenne.	Afcor.	Q.
1522	3,5070	r8,5	0,844	48,60
1522	3,9625	18,7	0,959	49,00
1522	4,6700	17,5	1,124	48,70

Soit comme moyenne à volume constant 48^{Ca1},75, c'estdire à pression constante, à la température de 18°:

$$(Cs, Aq) = 48^{Cal}, 45.$$

Les valeurs trouvées pour le sodium et le potassium sont légèrement plus élevées que celles (42,59 et 45,39) données par M. Joannis, ce qui tient évidemment à la différence des méthodes employées. Mais les expériences de ce savant, effectuées avec le plus grand soin dans des conditions rigoureusement semblables, devaient donner des résultats comparables. On voit, en effet, que la différence des valeurs trouvées est sensiblement la même dans les deux cas. Pour les valeurs (Na, Aq) = 43,45 et (K, Aq) = 48,10 obtenues par Thomsen dans des conditions différentes pour les deux métaux, l'écart est, au contraire, assez considérable. Quant aux nombres donnés par Beketoff, (Rb, Aq) = 48,2 et (Cs, Aq) = 51,56, ils sont, on le voit, sensiblement trop forts.

Les chaleurs de formation des différents sels alcalins, obtenues en neutralisant l'acide par l'hydrate correspondant, devraient être corrigées d'après les nouvelles données. En réalité, comme les comparaisons ne portent que sur les différences respectives de ces nombres, on voit qu'elles ne conduiraient pas, pour le potassium et le sodium, à des conclusions différentes de celles obtenues en se servant des données de M. Joannis. Aussi ne me servirai-je des nouveaux résultats obtenus que pour la détermination des chaleurs d'oxydation.

II. — CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS.

Connaissant les chaleurs de dissolution des métaux alcalins, il ne reste plus, pour déterminer leurs chaleurs d'oxydation, qu'à mesurer les chaleurs d'hydratation de leurs protoxydes. Mais l'action de l'eau sur ces composés est si vive, qu'on ne peut songer à les projeter directement dans le calorimètre : dès qu'une parcelle touche la surface de l'eau, il se produit un dégagement de chaleur considérable, suffisant pour donner lieu à des projections de liquide. Avec des quantités un peu plus importantes de matière, on aurait une véritable explosion. Le mieux est

fermer les oxydes dans une ampoule qu'on scelle s y avoir fait le vide et qu'on place au fond du calestre, attachée à une petite plaque d'acier servant de ; on la brise sous l'esp au moyen d'un coup see donné l'agitateur. Le verre de l'ampoule doit être sufficemt épais pour résister à la pression atmosphérique, et moins esses mince pour se briser an morosaux seus 100; si l'on se borne à briser la pointe de l'ampoule, y pénètre syse une certaine lenteur, et les premières ions se trouvent brusquement volatilisées la font ter en projetant le liquide du calorimètre. Si l'on brise contraire toute l'ampaule, l'oxyde se treuve en sonevec une massa d'eau relativement considérable, et la eur produite se condense instantanément avec un bruit d accompagné d'una lueur rougeatre, mais sans proions, du moins tant qu'on n'emploie pas une trop ide quantité de matière.

'ampoule était tarée d'abord avant l'introduction de yde, puis une fois remplie, après y avoir fait le vide avoir scellée. La différence des deux posées, augmente la poussée de l'air, donnait très exactement le poide échantillon. Dans certaines expériences, notamment le casium dont l'oxyde s'altère avec une extrême raté pendant les transvesements, on produisait ce corpe etement dans l'ampoule, par oxydation incomplète du al et distillation du cæsium en excès. Dans ce cas, on it l'ampoule avant l'expérience, puis les débris de poule recueillis sur un filtre taré. On faisait toujours prection de la poussée de l'air, évaluée comme il a été précédemment (1).

uand l'oxyde n'était pas préparé directement dans poule, on l'y introduisait de suite après sa prépara-

Au moment de la rupture de l'ampoule, il se produit une dimin de volume, par suite un dégagement de chaleur correspondant au il de la pression atmosphérique. La correction correspondante est ument négligeable, vu le faible volume de l'ampoule (10⁴⁸⁸⁸ au plus).

tion, effectuée dans un autre tube de verre qu'on n'ouvrait qu'au moment du transvasement, afin d'éviter l'action de l'humidité atmosphérique. Il ne faut pas utiliser des échantillons de protoxydes de rubidium ou de potassium préparés depuis plusieurs jours et exposés à la lumière; dans ces conditions, en effet, ils se décomposent peu à peu avec mise en liberté de métal et formation, par conséquent, d'oxydes supérieurs (¹). Le protoxyde de sodium ne subit une décomposition analogue que bien plus lentement; quant à celui de cæsium, je n'ai pu jusqu'à maintenant observer le moindre signe de décomposition. Je compte revenir, du reste, plus tard sur ce sujet.

Les expériences étaient faites dans un calorimètre en platine contenant de 300^{cm²} à 400^{cm²} d'eau; voici les résultats obtenus :

Masse en eau du calorimètre.	Poids de protoxyde.	Température moyenne,	Δt cor.	Q.	Moyen ae.
		ıº Na ² O.	•		
422,0 422,0 414,2	0,53 30 0, 6 240 0,3320	20,5 19,0 18,0	1,197 1,364 0,733	56,6 57,2 56,4	- 5 6,5
416,2 412,2	0,4250 0,4257	19,0 19,5	0,920	56,q 56,6	••,•
		2° K2O.			
468,8 4 67,5	0,5710 0,8420	16,0 15,5	0,965 1,420	74,5 74,1	- 4
419,2 411,7 413,7	0,43 73 0,3440 0,4495	19,5 19,0 20,0	0,836 0,672 0,870	75,3 75,6 75,3	75 ,o
		3" Rb2 O	•		
422,5 310,7 310,7 310,7	0,5133 0,5146 0,5390 0,6406	19,5 19,5 18,0 16,0	0,522 0,709 0,739 0,882	80,3 80,1 79,7 80,0	80,0

⁽¹⁾ C'est pour avoir négligé cette précaution que j'ai donné tout d'abord pour chaleur d'hydratation du rubidium la valeur trop élevés 83,0 (Comptes rendus, t. CXLV, 1907, p. 236).

Masse en eau du calorimètre.	Poids de protoxyde.	Température moyenne. 4° Cs ² O	Δt cor.	Q.	Moyenne.
311,0	o,8963	o 19,0	0,849	83,25	
310,5	1,0468	17,0	0,990	84,5	
310,5	1,2437	18,0	1,165	82,0	83,2
419,6	0,6770	17,5	0,475	83, r	
421,6	o,6865	17,0	0,480	83,6	

Connaissant les chaleurs de dissolution des métaux alcalins et celles des protoxydes anhydres, on calculera facilement les chaleurs de formation de ces protoxydes.

On a, en effet,

$$(M^2, O, Aq) = 2(M, Aq) + 69^{Cal}.$$

et, par suite,

$$(M^2, O) = 2(M, Aq) + 69 - (M^2O, Aq).$$

On peut donc réunir les nombres obtenus dans le Tableau suivant :

		Na.	K.	Rb.	Cs.
(1)	(M, Aq)	44, I	46,4	47,25	48,45
		56, 5	75, 0	8 o ,o	83,2
(3)	(M^2, O)	100,7	86,8	83,5	82,7

On voit que ces nombres varient régulièrement et dans le même sens quand on range les métaux alcalins par ordre de poids atomiques croissants. Les chaleurs de dissolution des métaux et de leurs protoxydes augmentent du sodium au cæsium, tandis que les chaleurs d'oxydation décroissent.

Les déterminations de Beketoff l'avaient conduit à admettre que la chaleur d'oxydation des alcalins diminuait d'abord du sodium au rubidium, mais augmentait de nouveau avec le cæsium. C'était là une anomalie assez singulière qui écartait le cæsium du potassium et du rubidium, dont il se rapproche extrêmement par toutes ses autres propriétés chimiques. Plus tard, M. de Forcrand,

dans une étude comparative fort intéressante des alca et des alcalino-terreux publiée dans ce Recueil (*), en ce binant les données de Beketoff sur les protoxydes a les expériences de M. Joannis sur les métaux alcalins en corrigeant d'après ses propres expériences la val donnée par Beketoff pour (Na²O, Aq), avait cru pour conclure que les chaleurs d'oxydation des alcalins a mentent progressivement du sodium au cæsium. L'a malie trouvée par Beketoff pour le cæsium disparais alors; mais, ainsi que le faisait remarquer M. de Force lui-même, les chaleurs d'oxydation des métaux alca croissaient avec le poids atomique, contrairement à règle qui est générale pour toutes les autres famil Cette conclusion était basée sur des données en pa inexactes, et l'exception signalée pour les alcalins n'ex pas en réalité. L'examen de la ligne (3) montre bien . les chaleurs d'oxydation vont en décroissant.

On peut remarquer, de plus, que la différence et ces nombres, d'abord très élevée pour les deux primiers (13,9), diminue rapidement. En d'autres tern le sodium s'écarte notablement du potassium, et ceci conforme à tout ce qu'on connaît de ses autres proprichimiques ou physiques. Du potassium au rubidium, contraire, la différence est très faible (3,3), et elle dev sensiblement nulle (0,8) entre le rubidium et le cæsium

Si l'on essaye de placer le lithium en tête de cette lig on trouve une chaleur d'oxydation incomparablement p forte que pour le sodium, (Li², O) = 143,3 (²), tandis pour la chaleur d'hydratation du métal on trouverait nombre plus élevé que pour le sodium, (Li, Aq)=52,76 Le lithium s'éloigne donc de la famille des alcalins semble bien préférable, comme l'a montré M. de F crand, de le placer à côté des alcalino-terreux.

⁽¹⁾ DE FORGRAND, Ann. de Ch. et de Ph., 81 s., t. IX, octobre .

⁽¹⁾ DE FORGRAND, Comptes rendus, t. CXLV, 1907, p. 702.

⁽³⁾ GUNTZ; voir DE FORCRAND, loc. cit.

TRANSFORMATION DU PHOSPHORE DISSOUS;

PAR M. ALBERT COLSON.

I. - DISSOLUTION DU PHOSPHORE.

J'ai montré que certains sulfates existent sous deux états en dissolution aqueuse (¹). L'un de ces états est en rapport avec la molécule chimique; l'autre, moins stable, se rapporte à une molécule polymérisée. Je me suis demandé si cette particularité ne se retrouverait pas dans le phosphore dont la variété rouge est considérée comme une vraie polymérisation du phosphore blanc. Cette différence de condensation des atomes ne pourrait manquer de laisser sa trace sur un solvant capable de dissoudre l'une et l'autre variété de phosphore.

D'après certains auteurs (2), aucun dissolvant du phosphore blanc n'agit sur le phosphore rouge. Au con maire, Schrötter a indiqué l'essence de térébenthine communique liquide capable de dissoudre les deux variétés, et l'ornion d'un chimiste aussi habile ne pouvait être écarte sans un contrôle varié.

Tout d'abord, j'ai constaté que le térébenthène rectifié à 157° dissout le phosphore blanc. La solution saturée à 15°-18° renferme 23g de phosphore par litre; elle en contient environ 45g vers 100°, d'après mes expériences. Quant au phosphore rouge préalablement purifié par des lavages alcalins, suivis de lavages à l'eau distillée et d'une dessiccation rapide dans le vide sec, il ne se dissout pas dans le térébenthène même à la température de 150°, J'ai fait bouillir pendant 20 minutes au réfrigérant ascendant, en évitant toute rentrée d'air, 400g d'essence de térében-

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXLIV, p. 325; Ann. de Chim. et de Phys., t. XII, 1907, p. 462.

⁽²⁾ GAUTIER et CHARPY, Traité de Chimie.

thine contenant as de phosphore rouge en suspension. Après avoir laissé déposer le solide en excès, j'ai séparé l'essence limpide et incolore vers 150°. Ni le refroidissement, ni la distillation dans le vide ne m'ont permis d'en extraire la plus légère trace de phosphore rouge.

Il importait de savoir si le térébenthène polymérisé par la chaleur restait également sans action sur le phosphore rouge. Voici les faits: à la température de 170° en tube scallé pour éviter l'action de l'air qui changerait le phosphore en oxyde phosphoreux, j'ai chaussé pendant a heures os, a de phosphore rouge au sein de 22° de térébenthène, et j'ai retrouvé le poids initial de phosphore malgré la polymérisation partielle du solvant.

J'ai encore chaussé entre 275° et 285°, pendant 4 houres, des traces de phosphore rouge dans une masse notable (35°m' à 40°m') d'essence de térébenthine antérieurement chaussée; ces traces sont restées intactes à cette température élevée aussi bien qu'à froid, vers 15°.

L'expérience montre donc que, sous aucune forme, le térébenthène n'est un dissolvant commun au phosphore blanc et au phosphore rouge.

Peut-être ne sourait-il exister de solvant commun. D'après Van't Hoff, un corps dissous est assimilable à un gaz. Si le corps à la température de la solution n'existe que sous un seul état de vapeur, la dissolution dans un solvant donné n'affectera qu'un seul état en rapport avec la molécule (¹) de la vapeur.

C'est le cas du phosphore dont la densité de vapeur examinée par M. Lemoine dans les conditions les plus variées répond invariablement à la valeur P⁴. De sorte que, si le phosphore rouge se dissolvait dans un solvant du phosphore blanc, il prendrait l'état en rapport avec P⁴; il subirait, non une dissolution, mais une transforma-

⁽¹⁾ Je ne dis pas identique avec elle, car il est phisible que plusieurs molécules dissoutes, en se juxtaposant sur 1^{mel} de solvant, par exemple, changent la valeur de la constante oryoscopique.

tion indispensable pour l'amener au même état que la variété blanche dissoute.

Phosphore neige. — Dans toutes les dissolutions térébenthiniques faites à l'abri de l'air, surtout quand la saturation a été réalisée au-dessous de 50°, il se dépose par refroidissement lent du phosphore blanc de neige, cristallisé, fusible à 45°, ayant toutes les propriétés du phosphore.

Même quand le solvant a été porté à 280°, sans apparition de phosphore rouge, le solide dissous se dépose par refroidissement sous cet aspect neigeux. Ce fait démontre que la dissolution du phosphore dans la térébenthine se comporte comme toute dissolution de corps plus solubles à chaud qu'à froid.

Quant à la forme particulière du phosphore déposé, elle me paraît identique à celle que M. Christomanos a obtenue en précipitant par des acides le phosphore dissous dans la benzine, quoique M. Christomanos ait insisté sur l'état amorphe de son phosphore neigeux ('), tandis que celui que j'obtiens est nettement cristallin.

II. - TRANSFORMATION DU PHOSPHORE DISSOUS.

Des expériences de M. G. Lemoine, et de celles de MM. Troost et Hauteseuille, il résulte qu'entre 240° et 280° le phosphore blanc isolé se transforme intégralement, sans réciprocité, en phosphore rouge, attendu que le phosphore rouge vers 280° n'émet pas de vapeur, n'a pas de tension de transformation. Comme les tensions de vapeur n'interviennent pas dans les phénomènes de dissolutions, on peut se demander si le phosphore dissous reste encore susceptible d'être transformé en variété rouge.

Lorsqu'on chausse pendant environ 4 heures, vers 250°, soit des dissolutions de phosphore, soit même du phos-

⁽¹⁾ Congrès de Rome, t. I, p. 675.

phore blanc en excès au contact d'essence de térébenthine, on ne constate aucune transformation. Il semble donc que la dissolution, ou simplement la présence d'un dissolvant, s'oppose à la transformation, malgré la pression du dissolvant qui s'ajoute à la pression de vapeur du phosphore blanc à 250°.

Pour mettre ce fait hors de doute et éliminer toute différence de température, j'ai employé le dispositif suivant qui m'a été suggéré par M. Lemoine. Au sein d'une dissolution térébenthinique saturée de phosphore vers 20°, j'ai placé deux tubes scellés; le premier contenait du phosphore blanc au-dessus duquel j'avais fait le vide tout en le chauffant vers 100°; l'autre renfermait un excès de phosphore blanc (1g, 5) en contact avec 10^{cm²} de térébenthène. Le tout ayant été porté à 250°, j'ai constaté que le phosphore placé dans le vide rougit d'abord.

Dans une autre expérience, j'ai maintenu pendant 3 heures une température de 265° et trouvé le même résultat. Donc l'action d'un dissolvant ralentit la transformation du phosphore blanc en sa variété rouge. Toutefois elle ne l'empêche pas nécessairement. Je vais le prouver.

A cet effet, j'ai prolongé l'action de la température, ainsi que M. Lemoine l'avait fait pour montrer le point faible des expériences d'Hittorff. Dans ces conditions, le phosphore rouge apparut, augmentant avec la durée du chauffage.

Une élévation de température accélère d'ailleurs la transformation. Au lieu d'indiquer le détail de ces expériences qui feraient double emploi avec celles qui suivent, j'établirai d'abord systématiquement que: pour des solutions au même degré de concentration, la transformation commence d'autant plus tôt que la température est plus élevée.

Il me suffira pour cela de constater que l'essence de térébenthine saturée de phosphore à 15° reste limpide après 50 heures de chaussage à 230°-235°, tandis qu'une solution identique donne un abondant dépôt de phosphore rouge, quand on la maintient 8 ou 10 heures vers 285°.

Une solution phosphorée à 90g on 95g par litre reste limpide après avoir subi pendant 30 heures la température de 240°, tandis qu'une autre solution sulfocurbonique à 90g par litre se trouble en 15 heures à la température de 260°.

Pour compenser la pression du sulfure de carbone, je chaussis les tubes dans un vase clos contenant de l'eau.

EFFET DE LA CONCENTRATION. — A température constante, plus une dissolution est concentrée, plus vite elle arrive au point où la transformation commence.

Voici, en esset, quelques Tableaux d'expériences saites vers 250°-260°:

		Par	Vitesses de transformation au bout de			
Solutions.		litre.	15 h.	40 h.	50 h.	55 h.
Même enceinte.	Sulfocarbon. Térébent	25	dép. ja une rien	dép. rouge rien	» rien	précip. rouge
	»	20	n	20	*	trouble jaune
Térébenthinique		12	ň	Ŋ	*	rien
Sulfocatbonique		45	>>	*	ž	?

La solution térébenthinique à 12⁸ par litre, portée de 260° à 290° et maintenue péndant 10 heures aux environs de 285°-290°, a donné un notable dépôt rouge. Or, l'effet d'une température de 285° agissant pendant 8 à 10 heures, est à peu près identique à l'effet d'une température de 260° agissant pendant 52 heures. De sorte que la durée θ du chauffage qui provoque les débuts de la transformation est à peu près en raison inverse de la concentration M (1).

⁽¹⁾ Nous venons d'étudier aussi l'action de la température T. En appelant T₀ la température à partir de laquelle la chaleur reste suns

Voici une autre expérience faite sur trois tubes juxts posés dans un même bain :

A 220°-225°, au bout de 4 heures :

Du phosphore blanc dans le vide est devenu rouge,

Une dissolution de 150* P dans 100° GSº est devenue vermillot

» de 125° » » orangée.

La couleur étant en rapport avec la masse transformée on voit apparaître sur les dissolutions concentrées le effets ci-dessus constatés sur les dissolutions étendue Le phosphore dans le vide se transforme plus vite qu'e solutions malgré l'énorme pression du sulfure de carbon-

Remarquons qu'en opérant à 440°, M. Lemoine a aus constaté que plus la vapeur est dense, plus vite elle transforme. La concentration moléculaire joue donc même rôle dans le cas des vapeurs et dans le cas des di solutions. De sorte que je me suis demandé s'il n'y ava pas identité entre la transformation des vapeurs et cel des dissolutions. J'ai pu m'assurer que non. Puisque phénomène n'est pas réversible, ainsi qu'on l'a vu dai la première l'artie de ce Travail, la vitesse de transform tion suffit pour le caractériser. Or, une solution à 20° i phosphore par litre se transforme moins vite qu'une v peur phosphorée à 20° par litre, toutes choses égales. Cet affirmation résulte des observations suivantes:

Un ballon vide d'air renfermant 20⁸ de phosphore p litre est placé dans un bain d'huile à côté d'un tul scellé renfermant une dissolution térébenthinique à 2 par litre. Après 17 heures de chauffage à 220°-225°, solution n'est pas altérée; mais on remarque sur la par

effet, on a approximativement $\frac{1}{6}$.: KM (T — T₄). La constante K ϵ ractérise le dissolvant. Or je me suis aperçu, après avoir terminé essais consignés ci-dessus, que la nature du solvant a parfois une enorinfluence. Ainsi os, 9 de phosphore dans $20^{\rm cm^2}$ de benzoate d'éthyle sont pas transformés par 100 heures de chauffage à 290°.

supérieure du ballon des dépôts de phosphore rouge. Cependant, la plus grande partie du phosphore était restée dans le tube qui avait servi à l'introduction du phosphore. Par conséquent, c'est sous une tension notablement inférieure à celle que donnerait la vaporisation de 20⁵ de phosphore par litre que la variété rouge a pris naissance, loin des germes du phosphore rouge restés dans le tube introducteur.

Il serait possible que, par suite de faibles variations de température, la vapeur ait déposé des gouttelettes sur la paroi supérieure immergée dans l'huile, et que la transformation observée soit celle des gouttelettes liquides et non pas celle de la vapeur. Pour trancher ce point douteux, j'ai mis dans le même bain d'huile un ballon scellé sous le vide à la température de 100°, et un tube vertical scellé pareillement, après avoir mis dans l'un et l'autre vase une quantité de phosphore correspondant à 20° par litre. Puis j'ai chaussé progressivement jusqu'à 260°, en mettant 1 heure pour passer de 240° à 260°. Dans ces conditions, le phosphore rouge était répandu sur toute la surface intérieure du ballon et il s'élevait en couches décroissantes depuis le bas du tube jusqu'à mi-hauteur environ, dans le sens de l'ascension de l'huile chaude.

La transformation des vapeurs commence donc bien plus tôt que celle des dissolutions, toutes choses égales.

Transformation intrinsèque. — Jusqu'ici j'ai cherché surtout à estimer grosso modo la période qui précède la transformation elle-même, c'est-à-dire à mesurer le temps nécessaire à la préparation de l'isomération.

On peut se demander si la transformation se fait plus rapidement dans les solutions concentrées que dans les solutions étendues. Cela ne me paraît pas douteux. Voici un exemple : une solution térébenthinique à 40^g par litre faite à chaud, est chauffée à côté d'une solution à 15^g par litre. Au bout de 10 heures à 285°, je recueille dans le premier cas 29^g, 5 de phosphore rouge; il reste 10^g, 5 en

dissolution; au contraire, la solution à 15^g n'est pas sensiblement altérée.

Nature du dépôt. — Le phosphore déposé, jaune et amorphe au début de la précipitation, devient vermillon, puis rouge brique surtout au sortir des solutions concentrées.

Sa densité augmente à mesure qu'on multiplie et qu'on varie les lavages (emploi de CS², lessives alcalines, alcool, etc.). Celle d'un échantillon préparé à 265° oscille autour de la valeur 2,094. Ces variations s'expliquent par la présence d'impuretés que l'odorat perçoit nettement et sur lesquelles nous reviendrons, peut-être aussi par une certaine tendance à la cristallisation.

Action de la lumière solaire. — J'ai exposé à la lumière, dans des conditions identiques, deux tubes dont l'un contient une dissolution de phosphore à 18 pour 100 dans l'essence de térébenthine, et l'autre une dissolution à 25 pour 100 dans le même liquide. Au bout de quelques semaines, le premier avait fourni un dépôt jaune, le second un dépôt rouge très marqué. Ce sont donc encore les solutions les plus concentrées qui s'altèrent le plus rapidement par la lumière. Même, des dissolutions moins concentrées se troublent au début, puis ne s'altèrent plus au Soleil.

RÉSUMÉ.

En remplaçant la notion de tension de vapeur par la notion plus générale de concentration, la transformation irréversible des dissolutions de phosphore blanc en variété rouge suit des lois analogues à celles de la transformation des vapeurs de phosphore. En particulier, pour les dissolutions comme pour les vapeurs de phosphore blanc, la transformation en variété rouge est d'autant plus rapide, soit par la chaleur, soit par la lumière, que la concentration est plus grande, c'est-à-dire qu'il y a plus de molécules par litre.

CAUSES DE LA TRANSFORMATION.

Ayant relié le cas du phosphore dissous au cas des vapeurs, il semble que la question soit close; mais la longue préparation de 50 heures que semble nécessiter la transformation du phosphore dissous, sous l'influence d'une température de 260°, soulève un nouveau problème plus délicat.

Si le phosphore blanc était réellement un corps en faux équilibre, cet état instable devrait cesser aussitôt qu'on détruit le frottement moléculaire et devrait retourner progressivement à la forme définitive, le phosphore rouge. C'est, en effet, ce qui se passe pour les corps en sursaturation, c'est-à-dire pour le type de faux équilibre, le plus comparable aux phénomènes que j'étudie. Dans la sursaturation : 1° le mode de décalage (c'est-à-dire la précipitation des molécules sursaturantes) est indépendant de la nature du solvant et du nombre de molécules en faux équilibre; 2° le décalage effectué, celles-ci se meuvent toutes, et se précipitent irrésistiblement quel qu'en soit le nombre.

Ce phénomène est incontestablement comparable au frottement.

Au contraire, dans le cas du phosphore dissous, la température qui décale une solution térébenthinique à 40^g par litre n'agit de la même façon ni sur une solution plus étendue, ni sur une solution sulfocarbonique au même taux. De plus, le décalage ayant été effectué, le précipité s'accélère d'abord, puis diminue et finalement devient peu sensible quand le taux de la dissolution s'abaisse au-dessous de 10^g par litre; ensin, les dissérences d'aspect du précipité et son odeur persistante n'indiquent pas une simple précipitation.

Bref, l'allure de la transformation allotropique n'est pas celle du phénomène physique, et elle me paraît plus conforme à une action chimique qu'à une action mécanique basée sur des déplacements moléculaires.

Supposons, en effet, que le phosphore dissous réagisse sur le térébenthène. L'action sera d'autant plus rapide que la température sera plus élevée; puis, lorsque le composé résultant sera en assez grande quantité pour réagir sur lui-même, conformément à une équation classique telle que P⁴H² = 4P + 2H, l'hydrogène provenant de la séparation du phosphore rouge 4P réagira sur une nouvelle quantité de phosphore dissous régénérant le composé P⁴H², et renouvellera ainsi le cycle de la transformation.

Pendant que ce cycle s'effectue, la réaction initiale qui a produit P⁴ H² continue, de sorte que le dépôt de phosphore rouge augmenterait d'une façon continue si le phosphore dissous restait en quantité invariable.

Mais cette quantité diminue évidemment à mesure de la production du phosphore rouge, et il arrive un moment où l'hydrogène résultant de la transformation P⁴H²=4P+2H ne rencontre plus le phosphore blanc rarésié. Alors la vitesse de transformation diminue.

Cette explication concorde absolument avec toutes les particularités de l'expérience. Non seulement on constate que la vitesse de transformation passe par un maximum, mais en ouvrant les tubes, on se trouve en présence de gaz phosphorés en petite quantité et d'hydrogène libre.

D'autre part, en introduisant dans les tubes, avant de les fermer à la lampe, une petite quantité de gaz PH³, la transformation commence beaucoup plus vite et à bien plus basse température. Elle est très nette parfois au bout de 3 heures à la température de 230°, tandis que sans phosphure gazeux elle ne se ferait pas avant 100 heures à 230°.

A cette preuve indirecte s'ajoute d'autres faits :

Nous avons vu que le phosphore rouge déposé d'une solution pure dans le térébenthène était toujours odo-

nt. Si l'on chauffe ce corps dans le vide, on en extrait r la trompe à mercure un gaz phosphoré très odorant, nt le volume est à peu près celui du corps solide généteur; parfois aussi on trouve des traces d'un corps une (probablement un phosphure solide) qui s'accuale à la partie supérieure de la trompe.

La présence de ces composés phosphorés dans le phosore rouge confirme bien l'existence de corps intermétires entre la variété blanche et la variété rouge du osphore.

Si, maintenant, nous substituons au térébenthène un solvant oxygéné, de façon que le phosphore dissous, lieu de se porter sur l'hydrogène, tende à satisfaire n affinité pour l'oxygène, la marche de la transforman sera absolument ralentie, dans notre hypothèse, car, etc. il ne se fera plus de phosphure. Effectivement, j'ai augmenter jusqu'à 40° par litre le taux des dissoluns, et chausser pendant 100 heures à 290°-295° une solution de phosphore dans le benzoate d'éthyle recé, sans obtenir de dépôt de phosphore rouge dans le uide. En portant la température à 310°-315° pendant heures, j'ai observé le même résultat négatif, avec le nzoate d'éthyle ou avec celui d'amyle (¹), quoique à rtain moment la température ait atteint 330°.

En résumé, on ne peut admettre que la formation du osphore rouge résulte de l'instabilité du phosphore me et qu'elle est régie par les lois des faux équilibres, semble, au contraire, résulter de mes expériences que phosphore blanc forme avec l'hydrogène, ou avec le vant, des composés dont la destruction fournit la vaté rouge. En d'autres termes, le phénomène est purent chimique et ne consiste pas en un simple glisse-

Di Avec le benzoate d'ethyle, il faut ouvrir les tubes de temps à re pour laisser echarper l'ethylene qui se forme; mais avec le bente d'amyle on pout chauffer continuellement.

ment moléculaire concourant à la formation d'un a groupement moléculaire.

Ce résultat s'applique au phosphore dissous; ma n'est pas démontré qu'il s'étende au phosphore li Sans doute, la paroi de verre émet des gaz réduct qui, même après une action prolongée de la trom mercure, exercent à chaud leur action sur l'oxyde de mium, comme je l'ai constaté en étudiant le déplacer réciproque des métaux (Comptes rendus, t. CX) p. 827). Sans doute aussi, dans la fabrication industr du phosphore rouge, la transformation n'est jamais tot elle semble cesser quand toutes les impuretés ont été minées et que le phosphore blanc est en quelque s dans une gaine de phosphore rouge. Mais ces préso tions, en faveur du rapprochement des deux genre phénomènes, ne constituent pas des pieuves suffisai

Remarquons enfin que si l'iode active, comme sait, la transformation du phosphore pur, l'hydrogèn d'autres corps PH3, H2S, H1, ... activent la trans mation du phosphore dissous.

NOUVELLES RECHERCHES SUR LES ACIDES PHOSPHORIQU HYDRATES ET POIDS MOLÉCULAIRES;

PAR M. H. GIRAN.

I. Hydrates. — Je me suis proposé de rechercher q étaient les hydrates formés par les trois acides phospriques en déterminant les points de solidification c mençante des mélanges d'eau avec chacun de ces t composés et construisant les courbes représentatives résultats.

Acide orthophosphorique. — La courbe que j'ai dans ce cas, construire entièrement part de 4-41",

point de fusion de PO⁴H³ déterminé par M. Berthelot (Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XIV, p. 441), présente deux minima, à + 22°, 5 et à — 81°, et un seul maximum à + 29°. Les minima caractérisent deux eutectiques, dont les compositions correspondraient aux formules PO⁴H³ + 0, 135 H²O pour le premier qui fond à + 22°, 5, et PO⁴H³ + 3, 205 H²O pour le second dont le point de fusion est à — 81°. L'unique maximum montre qu'il existe un seul hydrate de l'acide orthophosphorique; la composition du mixte est alors représentée par la formule PO⁴H³ + ½ H²O; c'est l'hydrate de Joly.

Ce chimiste avait trouvé, pour cet hydrate, un point de fusion (+ 27°) un peu inférieur à celui que j'ai obtenu.

Acide pyrophosphorique. — La sorme de la courbe est semblable à celle de l'acide orthophosphorique. Elle commence à +61°, point de susion de l'acide pur déterminé par mes recherches antérieures (¹), et possède deux minima; il existe donc deux eutectiques, qui peuvent être représentés par les formules

$$P^2O^7H^4 + 1,25H^2O$$
 fusible à + 23°

et

$$P^{2}O^{7}H^{4}+6,87H^{2}O$$
 qui fond à -75° .

Toutesois, pour ce dernier, les indications relatives à sa composition et à son point de fusion ne sont qu'approximatives, car il m'a été impossible de déterminer expérimentalement les températures de solidification des mélanges compris entre

$$P^2O^7H^4 + 5,30 H^2O$$
 et $P^2O^7H^4 + 7,50 H^2O$.

Lorsque la composition du mixte est entre ces deux limites, celui-ci se prend, par le refroidissement, en une masse vitreuse, ressemblant à de l'acide métaphosphorique, mais se refuse absolument à cristalliser.

Les deux branches de courbe, prolongées au delà de

⁽¹⁾ GIRAN, Ann. de Chim. et de Phys., 7 série, t. XXX, p. 242.

ces deux limites expérimentales, se coupent en un podont les coordonnées indiquent la composition et le pode fusion du second des deux entectiques.

Ensin, la courbe possède un seul maximum, un moins nettement accusé que dans le cas de l'acide ort phosphorique. L'acide pyro forme donc, comme l'acortho, un seul hydrate; sa formule est P²O⁷H⁴ + 1,5H il fond à + 26°.

J'ai isolé cet hydrate en soumettant à une tempéra voisine de o° un mélange d'acide pyro et d'eau possée la même composition; ce mélange se transforme les ment en aiguilles cristallines qui sont peu stables e changent, au bout de peu de temps, en acide orthopl phorique. J'ai pu cependant mesurer sa chaleur de di lution, ce qui m'a donné

$$[P^{2}O^{7}H^{4}+1,5H^{2}O]_{tot.}+aq.=P^{2}O^{7}H^{4}_{dist.}+4^{Cal},49,$$

$$[P^{2}O^{7}H^{4}+1,5H^{2}O]_{tot.}+aq.=P^{2}O^{7}H^{4}_{dist.}+7^{Cal},63,$$

d'où l'on déduit, connaissant la chaleur de dissolutior P²O⁷H⁴ solide que j'ai mesurée antérieurement (P²O⁷H⁴_{sol.} + aq. = P²O⁷H⁴_{diss.} + 7^{Cal}, 93),

 $P^{2}O^{7}H^{4}_{tol.}+1,5 H^{2}O_{tiq.}=[P^{2}O^{7}H^{6}+1,5 H^{2}O]_{tol}+3^{Cal},4$ soit $+2^{Cal},3$ o pour la fixation d'une seule molécule d' liquide, et

P²O⁷H⁴sol. + 1,5 H²O_{sol.} = [P²O⁷H⁴ + 1,5 H²O]_{sol.} + 1^{Cal}, 3

soit + o^{Cal}, 90 pour une seule molécule d'eau solide.

Joly avait trouvé (*Comptes rendus*, t. C, 1885, p. 4

pour son hydrate

 $[PO^{4}H^{3}+o,5H^{2}O]_{sol}+aq.=PO^{4}H^{3}_{dist.}+o^{Cal},14$ et

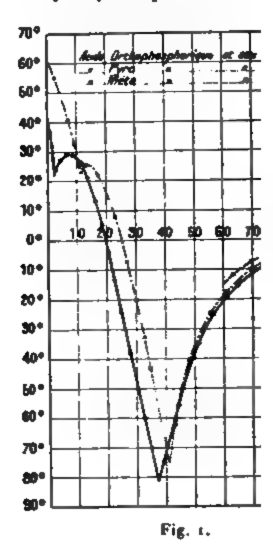
[PO⁴H² + o,5 H²O]_{liq} + aq. = PO⁴H²_{diss.} + 3^{Col},78, d'où l'on peut déduire, en faisant intervenir la chaleur

⁽¹⁾ Giran, Ann. de Chim. et de Phys., 7º série, t. XXX, p. 243

dissolution de PO+H* donnée par Th

 $(PO^4H^3_{sol.}+aq.=PO^4H^3_{diss.}$ $PO^4H^3_{sol}+o_15H^2O_{liq.}=[PO^4H^3+o_1$ soit +5^{Cal}, to pour la fixation d'unquide, et

PO'H³mel. + 0,5 H²Omel. = {PO'H³ + 0 soit + 3^{Cal}, 70 pour une molécule d'e L'hydrate pyrophosphorique est de l'hydrate orthophosphorique.



Acide métaphosphorique. — Je dans ce cas, qu'une très faible portio respondant à des mélanges contenant

⁽¹⁾ THOMSEN, Thermochem. Untersuch., t.

d'eau. Les liqueurs plus riches en acide méta se prenne par le refroidissement, en une masse vitreuse, incrist fisable, et, de plus, les dissolutions un peu concentr s'altèrent très rapidement, d'autant plus que leur pré ration exige toujours un certain temps, à cause de grande lenteur avec laquelle se dissout l'acide métaph phorique.

Il est donc impossible de reconnaître, par cette r thode, quels sont les hydrates de cet acide, ainsi que eutectiques qu'il forme avec l'eau.

II. Potos MOLÉCULAIRES. — J'ai déterminé les pomoléculaires des trois acides phosphoriques en les cr scopant dans l'acide acétique.

Acide métaphosphorique. — En solution acétique poids moléculaire de l'acide méta diminue avec le ten et tend vers une limite qui est d'autant plus faible que dissolution est plus étendue.

L'expérience a donné les résultats suivants :

a. Dissolution contenant 15,022 d'acide méta p1005 d'acide acétique (1):

Temps (2).	18	5 ^b	29 ^h	55h	79 ¹
PM	343.5	275	185	170	166

b. Dissolution contenant of, 804 d'acide méta pour s
 d'acide acétique :

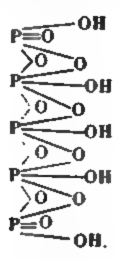
Temps	16	5 h 3 o m	32h	57	821
PM	33o	241	156,5	142,5	139

Les courbes qui représentent ces résultats, prolong

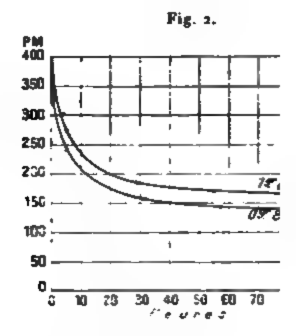
⁽¹⁾ L'acide méta se dissout très lentement dans l'acide acétique. I le but d'activer cette dissolution, et afin de pouvoir faire une déte nation cryoscopique au bont d'un temps aussi court que possible plaçais dans un flacon une certaine quantité d'acide acétique en sence d'acide méta préparé par calcination de l'acide ortho. Le fluétait ensuite soumis à une agitation énergique pendant un beure e ron et la dissolution obtenue était cryoscopée aussitôt. Un do ultérieur faisait connaître la quantité de PO³H qu'elle contenait.

⁽³⁾ On a pris comme origine des temps le temps moyen entrecommencement et la fin de la dissolution.

jusqu'au temps t = 0, aboutissent ne moléculaire égal à 400, c'est-à-dire La formule de l'acide métaphosphoriqu on peut lui attribuer la constitution su



Ce serait donc un acide pentabasique.



Acide pyrophosphorique. — On un poids moléculaire qui diminue qu mente et qui tend vers une limite d'aut la dilution est plus grande.

Quand on emploie l'acide pyro liquest instantanée; on peut donc faire des piques peu de temps après, ce qui pré de la courbe au voisinage du temps zé temps zéro est plus nettement défini.

Les résultats expérimentaux ont été les suivants:

a. 135,558 d'acide pyro liquide dans 1005 d'acide acétique:

b. 10⁸, 386 d'acide pyro liquide dans 100⁸ d'acide acétique:

c. 35,6326 d'acide pyro liquide dans 1005 d'acide acétique:

En représentant ces résultats par des courbes, on constate qu'elles indiquent toutes, au temps zéro, un poids moléculaire égal à 534, soit trois fois P²O⁷H⁴= 178.

L'acide pyro liquide possède donc une molécule triple (P2OTH4)3.

Même résultat avec l'acide pyro solide; dans ce cas, l'expérience est plus difficile, parce que l'acide solide se dissout très lentement dans l'acide acétique. Il faut agiter énergiquement, pendant assez longtemps, un poids connu d'acide pyro en morceaux, en présence de l'acide acétique, pour obtenir une dissolution complète.

L'expérience a donné:

Dissolution contenant 5⁶, 725 d'acide pyro solide pour 100⁶ d'acide acétique:

Temps....
$$4^h$$
 9^h 26^h 54^h 80^h 105^h PM...... 336 $297,1$ $257,6$ $240,6$ $232,5$ 228

La courbe correspondante tend vers la même ordonnée à l'origine que celles qui ont été obtenues avec l'acide liquide.

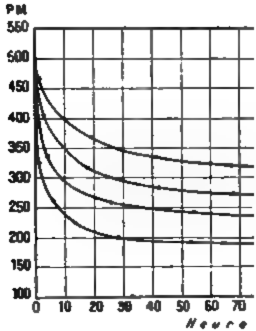
L'acide pyro solide possède donc la même condensation moléculaire que l'acide liquide. Le poids moléculaire ite dû à la dilution est égaler ndeur que celui que donnera même concentration préparé side.

Du peut représenter l'acide py liquide par la formule de cons

$$\begin{array}{c}
P \equiv (OF) \\
O = P - OH \\
\vdots \\
O = P - OH \\
O \\
P \equiv (OF)
\end{array}$$

erait, par conséquent, dodéca

Fig. 3.



4cide orthophosphorique. — vants:

z. Solution contenant 75,906 is 1005 d'acide acétique :

5. Solution contenant 75, 467

dans 1008 d'acide acétique :

c. Solution contenant 35,8805 d'acide ortho liqui dans 1005 d'acide acétique :

Temps...... 30^m 20^h PM 124,5

d. Solution contenant 18,8798 d'acide ortho liqui dans 1008 d'acide acétique :

Temps...... 30^m 8^h PM...... 115,4

e. Solution contenant 35,779 d'acide ortho sol dans 1008 d'acide acétique :

On voit que, dans le cas de l'acide orthophosphoriq le poids moléculaire varie peu avec le temps. Les rétats obtenus sont tous compris entre le poids molécula normal PO+H³=98 et le poids moléculaire dou (PO+H³)²=196. On peut les interpréter en admett que, dans ces expériences, la limite est très rapidem atteinte. Cette hypothèse est d'ailleurs une conséque de la forme même des courbes, d'où il résulte évidemm que, dans les premiers moments de la dissolution, vitesse de dépolymérisation est bien plus grande p l'acide pyro que pour l'acide méta; il est donc naturel penser qu'elle est encore plus rapide pour l'acide ort

Il résulte, en tout cas, de l'expérience :

- 1º Que la condensation moléculaire de l'acide or est la même à l'état liquide et à l'état solide;
- 2° Que cette condensation est certainement supérie à l'unité.

D'autre part, il est logique de penser que la diminut de condensation moléculaire qu'on observe en passant l'acide méta à l'acide pyro, doit co lorsqu'on passe de l'acide pyro à l'a doit donc avoir une condensation i conséquent égale à deux.

L'acide orthophosphorique solide être représenté par la formule (PO*

P=OH A

Il est donc hexabasique. Le sel monobasique

P=OH p

de cet acide hexabasique est connu; petits cristaux deliquescents qui pi surface des bâtons d'acide métapl merce conservés dans des flacons im

Le sodium provient de la sou l'acide méta commercial pour lui e tance. Zettnow ') avait considéré de l'acide pyrophosphorique cristal.

Fai montre : qu'il contenait du maie était ce'le que je viens d'indicaiors comme un dearthaghasphate en réalite, le veritable arthaphasph

Jarren, Ann de Propondorf, t. 6 (* Gains, Ann de China et de Pryn,

TABLE DES MATIÈRES,

TOME XIV (8° strib).

	Pai
Conditions de possibilité de certaines réactions formant des systèmes monovariants; par M. CAMILLE MATIGNON	•
Études réfractométriques de quelques dérivés du méthane dans lesquels deux et trois atomes d'hydrogène sont remplacés par des radicaux négatifs; par MM. A. HALLER et PTh. MULLER.	1
Action de l'acide hypoiodeux naissant sur les acides non saturés. Lactones iodées; par M. J. Bougault	ī
Recherches théoriques et expérimentales sur les chaleurs de combustion et de formation des composés organiques; par M. P. LEMOULT	1
Sur l'amortissement des oscillations; par MM. Bouasse et Z. Carrière	
Recherches sur l'acide hypovanadique et quelques-uns de ses composés; par M. Gustave Gain	2
Recherches théoriques et expérimentales sur les chaleurs de combustion et de formation des composés organiques. Quatrième Mémoire : Composés azoïques; par M. P. LB- MOULT	2
Étude sur la tautomérie des dérivés du cyanogène; par M. H. Guillemand	3
·	-

Recherches sur les phénomène électriques dans les gaz; pa Recherches sur les chaleurs alcalins; par M. Étienne Ri Transformation du phosphore Nouvelles recherches sur les ac et poids moléculaires; par

> PIN DE LA TABLE D DE LA

8º SÉRIE.

AOUT 1908.

ANNALES

BENERAL LAN

Les ANNALES DE CHIMIE ET DE PHYSIQUE forment depuis la quatrième série (1864) des séries décennales.

Il est fait, pour chaque série, une Table analytique spéciale.

La huitième Série à commencé avec l'année 1904.

CONDITIONS DE LA SOUSCRIPTION.

Les Annales de Chimie et de Physique paraissent le premier de chaque mois avec planches gravées sur cuivre et figures intercalées dans le texte.

Elles forment chaque année 3 volumes in-8°.

L'abonnement ne se sait que pour l'année entière.

Paris	30 fr.
France et Algérie	34
Union postale	36
Autres pays ne faisant pas partie de l'Union postale,	
selon les tarifs.	

PRIX DES COLLECTIONS.

1re Série (1789-1815), 2e Série (1816-1840) (rares). L'Éditeur en	possède
quelques exemplaires pour lesquels il traite de gré à gré.	·
3. Serie (1841-1863) avec les Tables	400 fr.
4º Serié (1864-1873) avec la Table	308
5. Serie (1874-1883) avec la Table	310
6º Série (1884-1893) avec la Table	310
7º Serie (1894-1903) avec la Table	310

AVIS IMPORTANT.

Par suite d'un accord intervenu entre la Commission des Annales de Chimie et les Éditeurs, MM. Masson et Cie mettent à la disposition des savants, des Bibliothèques et autres Établissements publics, quelques exemplaires de la QUATRIÈME et de la cinquième Serie, prises ensemble, au prix de quatre cents francs, Tables comprises (au lieu de 618fr, achetées séparément).

« IL n'est vendu séparément augun volume ou année des Séries antérieures a La sixième et la septième série sont vendues par années séparées, au prix de 30 francs par années.

Prix des Tables vendues séparément :

3° Serie, 2° volume seulement (tomes XXXI à LXIX)	10 fr.
4° Série, 1 volume	8
5° Série, 1 volume	10
6º Serie, 1 volume	
7. Serie, 1 volume (Sous p	

Les auteurs des Mémoires reçoivent gratuitement 50 to à part avec la pagination des ANNALES. Ils ne peuven faire tirer un plus grand nombre, même à leurs frais, so lorsqu'il s'agit de thèse. En aucun cas, les tirages à part peuvent être mis dans le commerce.

MASSON ET Cie, EDITEURS,

120, Boulevard Saint-Germain. — PARIS (6°).

Vient de paraître.

FORMULAIRE

DE

L'ÉLECTRICIEN ET DU MÉCANICIEN

DE

É. HOSPITALIER

VINGT-DEUXIÈME ANNÉE (1908)

Par G. ROUX,

Expert près le Tribunal civil de la Seine, Directeur du Bureau de contrôle des Installations électriques.

1 VOLUME IN-16 DE XV-985 PAGES, CARTONNÉ TOILE, TRANCHES ROUGES PRIX : 10 fr.

Matières contenues dans le Volume.

I. Généralités. Tables usuelles. — II. Mathématiques. — III. Grandeurs et unités physiques. Grandeurs et unités fondamentales et dérivées. Grandeurs géométriques et géométro-massiques. — IV. Mécanique. — V. Chaleur. Optique. — VI. Matériaux industriels. — VII. Résistance des matériaux. Organes des machines. — VIII. Grandeurs et unités électriques. Définitions. Lois générales. Constantes électriques. Lois fondamentales. — IX. Canalisation et distribution de l'énergie électrique. — Recueil de toutes les lois, décrets et rèxlements concernant l'établissement et l'exploitation des distributions et des installations électriques.

LIBRAIRIE GAUTHIER-VILLARS.

QUAL DES GRANDS-AUGUSTINS, 55, A PARIS.

- APPERT (Léon), et HENRIVAUX (Jules), Ingénieurs. Verre et verrerie. Historique. Classification. Composition. Action des agents physiques et chimiques. Produits réfractaires. Fours de verrerie. Combustibles. Verres ordinaires. Glaces et produits spéciaux. Verres de Bohème. Cristal. Verres d'optique. Phares. Strass. Email. Verres colorés. Mosaïque. Vitraux. Verres durs. Vérres malléables. Verres durcis pur la trempe. Etude théorique et prutique de sdéfauts du verre. In-8 (25-16) de 460 p., avec 130 fig. et un atlas de 14 pl. in-4; 1894...... 20 fr.
- ASTRUC (Henri), Ingénieur agricole, Préparateur à la Station œnologique de l'Hérault. Le Vinaigre. In-8 (19-12) de 163 pages avec figures; 1905.

Broché 2 fr. 50 c. | Cartonné...... 3 fr.

J (L.), Ingénieur des Mines. — Précis d'Analyse qualitative. echerches des métalloïdes et des métaux usueis dans le mélange des els, les produits d'art et les substances minérales. In-18 (19-12); 1888

TABLE DES MATIÈRES.

AOUT 1908

	Pages.
Recherches sur les phénomènes électrocapillaires et ther-	
moélectriques dans les gaz; par M. G. REBOUL	433
Recherches sur les chaleurs de formation des protoxydes	
alcalins; par M. Etienne Rengade	5 3 g
Transformation du phosphore dissous : par M. Albert Conson.	554
Nouvelles recherches sur les acides phosphoriques : hydrates	
et poids moléculaires; par M. H. Giran	565

LIBRAIRIE GAUTHIER-VILLARS, QUAI DES GRANDS-AUGUSTINS, 55, A PARIS.

TRAITÉ PRATIQUE

L'ANALYSE DES GAZ

PAR

M. BERTHELOT

IN-8 (25-16) DE 1X-483 PAGES, AVEC 109 FIGURES; 1906.
PRIX: 47 FR.

LES CARBURES D'HYDROGÈNE

(1851-1901)

RECHERCHES EXPÉRIMENTALES

Par M. BERTHELOT

Tome 1: L'Acety lene: synthèse totale des carbures d'hydrogène; x-414 pages.

Tome II: Les carbures pyrogénés. Series diverses; 1v-558 pages.

Tome III: Combinaison des carbures d'hydrogène avec l'hydrogène, l'oxygène, les éléments de l'eau; rv-459 pages.

TROIS VOLUMES IN-8 (25-16), 1901, SE VENDANT ENSEMBLE: 45 FR.

. , . :